

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

RenuTend suspensie voor injectie voor paarden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 1 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Tenogeen geïnduceerde equine allogene mesenchymale stamcellen uit perifere bloed (tpMSCs): 2,0-3,5x10⁶

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
<i>Dulbecco's modified eagle medium lage glucose</i>
<i>Dimethylsulfoxide</i>

Heldere, kleurloze suspensie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Paard

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Ter bevordering van het herstel van blessures van pezen en tussenpezen bij paarden.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Het diergeneesmiddel bleek werkzaam te zijn bij paarden die voor het eerst een laesie door overbelasting hadden in de oppervlakkige buigpees van het voorbeen of de tussenpees van het voor- of achterbeen. Er zijn geen gegevens beschikbaar over de werkzaamheid bij de behandeling van andere pezen en ligamenten. Behandeling van traumatische peesblessures met partiële of complete ruptuur is niet beoordeeld. Dit diergeneesmiddel is niet bedoeld voor behandeling van dergelijke blessures.

De werkzaamheid van het diergeneesmiddel werd aangetoond in een centraal veldonderzoek bij paarden op trainingsniveau of op wedstrijdniveau binnen de disciplines dressuur of springen, voordat een pees- of tussenpeesblessure optrad.

Een standaard programma van boxrust met een geleidelijke toename van de training onder begeleiding van een dierenarts is vereist als onderdeel van het herstel van pees- en tussenpeesblessures. Het programma moet aangepast worden aan de hand van echografische vervolgonderzoeken en klinische verschijnselen, zoals kreupelheid, warmte en zwelling.

De werkzaamheid van het diergeneesmiddel werd aangetoond in een centraal veldonderzoek na enkelvoudige toediening van het diergeneesmiddel en gelijktijdige enkelvoudige systemische

toediening van een NSAID. Overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts van het individuele geval, mag op de dag van de intralaesionale injectie een enkelvoudige dosis NSAID systemisch worden toegediend.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Als het diergeneesmiddel wordt bewaard in vloeibare stikstof, kan direct contact met vloeibare stikstof of koude stikstofdampen uitgebreide weefselschade of brandwonden veroorzaken. Als vloeibare stikstof verdampt kan het tot 700 keer van het volume uitzetten, wat een explosiegevaar kan opleveren in ongeventileerde cryoflacons. Vloeibare stikstofcontainers mogen uitsluitend door geoefend personeel worden gehanteerd. Vloeibare stikstof dient te worden gehanteerd in een goed geventileerde ruimte. Wanneer de flacons uit het vat met vloeibare stikstof worden gehaald, moeten beschermingsmiddelen bestaande uit handschoenen, lange mouwen en een gelaatsmasker of beschermende bril worden gedragen.

In geval van accidentele zelfinjectie kan dit diergeneesmiddel pijn, lokale ontstekingsreacties en zwelling op de injectieplaats veroorzaken die enkele weken kan aanhouden. Voorbijgaande koorts kan ook optreden. Raadpleeg onmiddellijk een arts en toon de bijsluiter of het etiket.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

Paarden:

Zeer vaak (>1 dier / 10 behandelde dieren):	Reactie op de injectieplaats (bijv. temperatuurstijging op de injectieplaats, pijn op de injectieplaats, zwelling van de ledematen en toegenomen omtrek van de ledematen) ¹
--	--

¹ Mild en trad op tijdens de eerste 10 dagen na toediening.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen gegevens beschikbaar.

3.9 Dosering en toedieningsweg

Toedieningsweg:

Intralaesionaal gebruik.

Aanbevolen dosering:

Een enkelvoudige toediening van 1 dosis (1 ml) per dier.

Bereiding van de suspensie voor injectie en toedieningswijze:

Het diergeneesmiddel dient intralaesionaal te worden toegediend door een dierenarts die speciale voorzorgsmaatregelen heeft genomen om de steriliteit van de injectieprocedure te garanderen. Het diergeneesmiddel dient te worden gehanteerd en geïnjecteerd door middel van steriele technieken en in een schone omgeving.

Het diergeneesmiddel moet onmiddellijk na het ontdoeien worden toegediend om levensvatbaarheid van de cellen te behouden.

Haal de flacon uit de vriezer/vloeibare stikstof en ontdooi deze onmiddellijk bij 25 °C – 37 °C, bijvoorbeeld in een waterbad, tot de inhoud volledig ontdooid is (ongeveer vijf minuten). Draag hierbij geschikte handschoenen.

Als er na het ontdoeien samenklonterende cellen zichtbaar zijn, keert u de flacon voorzichtig om tot de suspensie helder en kleurloos is.

Verwijder de dop van de flacon en zuig de suspensie op in een steriele injectiespuit.

Gebruik een naald met een diameter groter dan of gelijk aan 22G om beschadiging van de cellen te voorkomen.

Dien intralaesionaal onder echobegeleiding toe, indien nodig met sedatie of fysieke dwang, volgens goede veterinaire praktijken om een veilige intralaesionale injectie te vergemakkelijken. Na het inbrengen van de naald in de pees of de tussenpees, verander de naald van richting, indien nodig, tot de laesie is bereikt. Injecteer de suspensie langzaam. In het geval van een grotere laesie kan de naald tijdens de injectie langzaam worden teruggetrokken om de verspreiding van de cellen door de laesie te vergemakkelijken.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiften)

Er is geen informatie beschikbaar.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Nul dagen.

4. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

4.1 ATCvet code:

QM09AX90

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Dit diergeneesmiddel bevat tenogeen geïnduceerde equine allogene mesenchymale stamcellen uit perifere bloed (tpMSCs). De tenogene inductie van de mesenchymale stamcellen is bedoeld om

weefselherstel en herstelmechanismen in pezen te bevorderen, zoals het verbeteren van de productie van extracellulaire matrix. De effecten werden aangetoond na toediening van tpMSC in een experimenteel peesblessure model bij paarden door een verbeterde echografische echogeniciteit en vezelscore, en hogere percentages intacte en volledige uitgelijnde pees fascikels, weerspiegeld door een hoger collageen type I gehalte en een en een verminderde aanwezigheid van collageen type III en glad spierweefsel actine.

In de centrale klinische studie werd de effectiviteit, vergeleken met een placebogroep, beoordeeld onder omstandigheden bestaande uit een standaardprogramma van boxrust en een langzaam toenemend trainingsregime onder begeleiding van een dierenarts. Een significante verbetering van de vezeluitlijningsscore in het peesletsel werd aangetoond die samenviel met een verbetering van de echogeniciteit en grootte van het doorsnedegebied bij echografisch onderzoek.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Na injectie met het diergeneesmiddel vindt geen migratie of verspreiding van de tpMSCs van de behandelde pees naar de omliggende weefsels of de drainerende lymfeknoop plaats.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.
Houdbaarheid na ontdooien volgens instructies: Direct gebruiken.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaar en transporteer bevroren (-90 °C tot -70 °C) of in vloeibare stikstof.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Flacon van cyclo-olefin-copolymeer (COC) met een stop van thermoplastisch elastomeer (TPE) en een dop van polyethyleen met hoge dichtheid (HDPE), die één enkelvoudige dosis van de stamcelsuspensie bevat.

Iedere verpakking (polycarbonaat container of kartonnen doos) bevat één enkelvoudige dosis van het diergeneesmiddel: één flacon (1 ml) met stamcelsuspensie.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/22/282/001

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 19/04/2022

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II

**OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING
VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Geen.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Polycarbonaat container of kartonnen doos

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

RenuTend suspensie voor injectie voor paarden

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)

Tenogeen geïnduceerde equine allogene mesenchymale stamcellen uit perifere bloed (tpMSCs): 2,0-3,5x10⁶

3. VERPAKKINGSGROOTTE

1 x 1 ml

4. DOELDIERSOORT

Paard

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Intralaesionaal gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: Nul dagen.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na ontdooien direct gebruiken.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaar en transporteer bevroren (-90 °C tot -70 °C) of in vloeibare stikstof.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**13. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/22/282/001

15. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Flacon met de stamcelsuspensie

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

RenuTend

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDELEN

2,0–3,5×10⁶ tpMSCs

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na ontdooien direct gebruiken.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

RenuTend suspensie voor injectie voor paarden

2. Samenstelling

Per dosis van 1 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Tenogeen geïnduceerde equine allogene mesenchymale stamcellen uit perifere bloed (tpMSCs): $2,0-3,5 \times 10^6$

Kleurloze en heldere suspensie

3. Doeldiersoort(en)

Paard

4. Indicaties voor gebruik

Ter bevordering van het herstel van blessures van pezen en tussenpezen bij paarden.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Het diergeneesmiddel bleek werkzaam te zijn bij paarden die voor het eerst een laesie door overbelasting hadden in de oppervlakkige buigpees van het voorbeen, of de tussenpees van het voor- of achterbeen. Er zijn geen gegevens beschikbaar over de werkzaamheid bij de behandeling van andere pezen en ligamenten. Behandeling van traumatische peesblessures met partiële of complete ruptuur is niet beoordeeld. Dit diergeneesmiddel is niet bedoeld voor behandeling van dergelijke blessures.

De werkzaamheid van het diergeneesmiddel werd aangetoond in een centraal veldonderzoek bij paarden op trainingsniveau of op wedstrijdniveau binnen de disciplines dressuur of springen, voordat een pees- of tussenpeesblessure optrad.

Een standaard programma van boxrust met een geleidelijke toename van de training onder begeleiding van een dierenarts is vereist als onderdeel van het herstel van pees- en tussenpeesblessures. Het programma moet aangepast worden aan de hand van echografische vervolgonderzoeken en klinische verschijnselen, zoals kreupelheid, warmte en zwelling.

De werkzaamheid van het diergeneesmiddel werd aangetoond in een centraal veldonderzoek na enkelvoudige toediening van het diergeneesmiddel en gelijktijdige enkelvoudige systemische toediening van een NSAID. Overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts van het individuele geval mag op de dag van de intralaesionale injectie een enkelvoudige dosis NSAID systemisch worden toegediend.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Als het diergeneesmiddel wordt bewaard in vloeibare stikstof, kan direct contact met vloeibare stikstof of koude stikstofdampen uitgebreide weefselschade of brandwonden veroorzaken. Als vloeibare stikstof verdampt kan het tot 700 keer van het volume uitzetten, wat een explosiegevaar kan opleveren in ongeventileerde cryoflacons. Vloeibare stikstofcontainers mogen uitsluitend door geoefend personeel worden gehanteerd. Vloeibare stikstof dient te worden gehanteerd in een goed geventileerde ruimte. Wanneer de flacons uit het vat met vloeibare stikstof worden gehaald, moeten beschermingsmiddelen bestaande uit handschoenen, lange mouwen en een gelaatsmasker of beschermende bril worden gedragen.

In geval van accidentele zelfinjectie kan dit diergeneesmiddel pijn, lokale ontstekingsreacties en zwelling op de injectieplaats veroorzaken die enkele weken kan aanhouden. Voorbijgaande koorts kan ook optreden. Raadpleeg onmiddellijk een arts en toon de bijsluiter of het etiket.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen gegevens beschikbaar.

Overdosering:

Geen gegevens beschikbaar.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

7. Bijwerkingen

Paarden:

Zeer vaak (>1 dier / 10 behandelde dieren):
--

Reactie op de injectieplaats (bijv. temperatuurstijging op de injectieplaats, pijn op de injectieplaats, zwelling van de ledematen en toegenomen omtrek van de ledematen) ¹
--

¹ Mild en trad op tijdens de eerste 10 dagen na toediening.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Voor intralaesionaal gebruik.

Aanbevolen dosering:

Enkelvoudige toediening van één dosis (1 ml) per dier.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Bereiding van de suspensie voor injectie en toedieningswijze:

Het diergeneesmiddel dient intralaesionaal te worden toegediend door een dierenarts die speciale voorzorgsmaatregelen heeft genomen om de steriliteit van de injectieprocedure te garanderen. Het diergeneesmiddel dient te worden gehanteerd en geïnjecteerd door middel van steriele technieken en in een schone omgeving.

De volgende informatie is alleen bedoeld voor de dierenarts:

Het diergeneesmiddel moet onmiddellijk na het ontdooien worden toegediend om levensvatbaarheid van de cellen te behouden.

Haal de flacon uit de vriezer/vloeibare stikstof en ontdooi deze onmiddellijk bij 25 °C – 37 °C, bijvoorbeeld in een waterbad, tot de inhoud volledig ontdooit is (ongeveer vijf minuten). Draag hierbij geschikte handschoenen.

Als er na het ontdooien samenklonterende cellen zichtbaar zijn, keert u de flacon voorzichtig om tot de suspensie helder en kleurloos is.

Verwijder de dop van de flacon en zuig de suspensie op in een steriele injectiespuit.

Gebruik een naald met een diameter groter dan of gelijk aan 22G om beschadiging van de cellen te voorkomen.

Dien intralaesionaal onder echobegeleiding toe, indien nodig met sedatie of fysieke dwang, volgens goede veterinaire praktijken om een veilige intralaesionale injectie te vergemakkelijken. Na het inbrengen van de naald in de pees of tussenpees, verander de naald van richting, indien nodig, tot de laesie is bereikt. Injecteer de suspensie langzaam. In het geval van een grotere laesie kan de naald tijdens de injectie langzaam worden teruggetrokken om de verspreiding van de cellen door de laesie te vergemakkelijken.

10. Wachtijd(en)

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaar en transporteer bevroren (-90 °C tot -70 °C) of in vloeibare stikstof.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de etiketten na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na ontdooien volgens instructies: direct gebruiken.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/22/282/001

Iedere verpakking (polycarbonaat container of kartonnen doos) bevat één enkelvoudige dosis van het diergeneesmiddel: één flacon (1 ml) met stamcelsuspensie.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Germany

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Veterinary Medicine Belgium NV
Noorwegenstraat 4
9940 Evergem
Belgium

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Виена, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tef: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 [21 313 5300](tel:213135300)

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Dunaj, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglia, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co
KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tel: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985