

ANEXO I

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

RenuTend suspensión inyectable para caballos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis de 1 ml contiene:

Principio activo:

Células madre mesenquimales alogénicas derivadas de sangre periférica equina programadas para ser tenogénicas (tpMSCs): $2,0 - 3,5 \times 10^6$

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes
<i>Medio de eagle modificado por dulbecco bajo en glucosa</i>
<i>Dimetilsulfóxido</i>

Solución transparente, incolora.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Caballos.

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para mejorar la curación de lesiones de los tendones y los ligamentos suspensorios en caballos.

3.3 Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

3.4 Advertencias especiales

Se ha demostrado que el medicamento veterinario es eficaz en caballos que presentan por primera vez lesiones por sobreesfuerzo en el tendón flexor digital superficial de la pata delantera o el ligamento suspensorio en la pata trasera o delantera. No se dispone de datos de eficacia con respecto al tratamiento de otros tendones y ligamentos. No se ha evaluado el tratamiento de las lesiones traumáticas con laceraciones o rotura total de tendones. Este medicamento veterinario no está destinado al tratamiento de dichas lesiones.

La eficacia del medicamento veterinario se demostró en un ensayo de campo pivotal con caballos que trabajaban a nivel de entrenamiento o de competición dentro de las disciplinas de doma o salto, antes de que se produjeran las lesiones en los tendones o ligamentos suspensorios.

Como parte de la rehabilitación de las lesiones de tendones y ligamentos suspensorios se requiere un programa estándar de reposo en el *box* y un régimen de ejercicios que se incrementa lentamente bajo la supervisión de un veterinario. El programa debe adaptarse en función de controles ecográficos seriados y de signos clínicos como la cojera, el calor y la hinchazón.

La eficacia y la seguridad del medicamento veterinario se demostraron en un ensayo de campo pivotal tras la administración única del medicamento veterinario y una única administración sistémica simultánea de un AINE. De acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo del veterinario responsable del caso concreto, se puede administrar una dosis sistémica única de AINE el día de la inyección intralesional.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Cuando el medicamento veterinario se almacena en nitrógeno líquido, la exposición directa al nitrógeno líquido o a los vapores fríos de nitrógeno puede causar quemaduras o amplias lesiones en los tejidos. Cuando el nitrógeno líquido se evapora, puede expandirse hasta 700 veces su volumen, lo que puede crear un peligro de explosión en crioviales sin ventilación. Los recipientes de nitrógeno líquido deben ser manipulados exclusivamente por personal debidamente formado. La manipulación de nitrógeno líquido debe realizarse en una zona bien ventilada. Cuando se vayan a extraer los viales del recipiente de nitrógeno líquido, debe utilizarse un equipo de protección consistente en guantes, mangas largas y una mascarilla o gafas.

En caso de autoinyección accidental, este medicamento veterinario puede causar dolor, reacciones inflamatorias locales e hinchazón en el lugar de la inyección que puede persistir durante varias semanas. También puede aparecer fiebre transitoria. Consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

3.6 Acontecimientos adversos

Caballos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Reacciones en el lugar de inyección (e.j. calor en el lugar de inyección, dolor en el lugar de inyección, hinchazón y aumento de la circunferencia de las extremidades) ¹
---	--

¹ Leves y ocurrieron durante los 10 primeros días tras la administración.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte el prospecto para los respectivos datos de contacto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible.

3.9 Posología y vías de administración

Vía de administración:

Vía intralesional.

Posología recomendada:

Una única administración de una dosis (1 ml) por animal.

Preparación de la suspensión inyectable y forma de administración:

El medicamento veterinario debe ser administrado por vía intralesional por un veterinario, adoptando precauciones especiales para garantizar la esterilidad durante la inyección. El medicamento veterinario debe manipularse e inyectarse utilizando técnicas estériles y en un entorno limpio.

El medicamento veterinario debe administrarse inmediatamente después de su descongelación para mantener la viabilidad celular.

Utilizando guantes adecuados, sacar el vial del congelador/nitrógeno líquido y descongelarlo inmediatamente a 25 – 37 °C, por ejemplo, al baño María, hasta que el contenido esté completamente descongelado (aproximadamente 5 minutos).

Si se observan agregados celulares después de descongelar, invierta suavemente el vial hasta que la suspensión sea transparente e incolora.

Retirar el tapón del vial y aspirar la suspensión en una jeringa estéril para inyección.

Administrar utilizando una aguja con un diámetro mayor o igual a 22G para evitar el daño celular.

Administrar por vía intralesional bajo guía ecográfica con inmovilización química o física según sea necesario, de acuerdo con las buenas prácticas veterinarias para facilitar una inyección intralesional segura. Después de la inserción de la aguja en el tendón o ligamento suspensorio, redirigir la aguja, si es necesario, hasta alcanzar la lesión. Inyectar la suspensión lentamente. En caso de una lesión más grande, la aguja se puede retraer lentamente durante la inyección para facilitar la dispersión de las células por toda la lesión.

3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

No existe información disponible.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

Cero días.

4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

4.1 Código ATCvet:

QM09AX90

4.1 Farmacodinamia

Este medicamento veterinario contiene células madre mesenquimales alogénicas derivadas de sangre periférica equina programadas para ser tenogénicas (tpMSCs). La programación tenogénica de las células madre mesenquimales pretende promover el restablecimiento de tejidos y los mecanismos de curación de los tendones, como la mejora de la producción de matriz extracelular. Los efectos se reflejaron después de la administración de tpMSC en un modelo experimental de lesión tendinosa en caballos a través de la mejora de la ecogenicidad ecográfica y la puntuación de fibras, mayores porcentajes de fascículos tendinosos intactos y completamente alineados, reflejados por un mayor contenido de colágeno tipo I, y una menor presencia tanto de colágeno tipo III como de actina del músculo liso.

En el ensayo clínico pivotal, se evaluó la eficacia del tratamiento, comparado con un grupo placebo, en condiciones de un programa estándar de reposo en *box* y de un régimen de aumento lento de ejercicio bajo supervisión veterinaria. Se demostró una mejora significativa en la puntuación de la alineación de las fibras en la lesión del tendón la cual coincidió con una mejora de la ecogenicidad y del tamaño del área de la sección transversal en los exámenes ecográficos.

4.2 Farmacocinética

Tras la inyección del medicamento veterinario, las tpMSCs no migran ni se distribuyen desde el tendón tratado a los tejidos circundantes o al ganglio linfático de drenaje.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

5.2 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.
Período de validez después de su descongelación según las instrucciones: uso inmediato.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar y transportar congelado (entre -90 °C y -70 °C) o en nitrógeno líquido.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Vial de copolímero de cicloolefina (COC) con tapón de elastómero termoplástico (TPE) y tapa de polietileno de alta densidad (HDPE) que contiene una dosis única de suspensión de células madre.

Cada envase (envase de policarbonato o caja de cartón) contiene una dosis única del medicamento veterinario: un vial (1 ml) de suspensión de células madre.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales. Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/22/282/001

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 19/04/2022

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Ninguna

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Envase de policarbonato o caja de cartón

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

RenuTend suspensión inyectable para caballos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Células madre mesenquimales alogénicas derivadas de sangre periférica equina programadas para ser tenogénicas (tpMSCs): $2,0 - 3,5 \times 10^6$

3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 x 1 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Caballos

5. INDICACIONES DE USO**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía intralesional.

7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempo de espera: cero días.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez descongelado, uso inmediato.

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar congelado (entre -90 °C y -70 °C) o en nitrógeno líquido.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/22/282/001

17. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Vial que contiene la suspensión de células madre

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

RenuTend

2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

2,0–3,5×10⁶ tpMSCs

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez descongelado, uso inmediato.

B. PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

RenuTend suspensión inyectable para caballos

2. Composición

Cada dosis de 1 ml contiene:

Principio activo:

Células madre mesenquimales alogénicas derivadas de sangre periférica equina programadas para ser tenogénicas (tpMSCs): $2,0-3,5 \times 10^6$

Solución transparente e incolora.

3. Especies de destino

Caballos.

4. Indicaciones de uso

Para mejorar la curación de lesiones de los tendones y los ligamentos suspensorios en caballos.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Se ha demostrado que el medicamento veterinario es eficaz en caballos que presentan por primera vez lesiones por sobreesfuerzo en el tendón flexor digital superficial de la pata delantera o el ligamento suspensorio en la pata trasera o delantera. No se dispone de datos de eficacia con respecto al tratamiento de otros tendones y ligamentos. No se ha evaluado el tratamiento de las lesiones traumáticas con laceraciones o rotura total de tendones. Este medicamento veterinario no está destinado al tratamiento de dichas lesiones.

La eficacia del medicamento veterinario se demostró en un ensayo de campo pivotal con caballos que trabajaban a nivel de entrenamiento o de competición dentro de las disciplinas de doma o salto, antes de que se produjeran las lesiones en los tendones o ligamentos suspensorios.

Como parte de la rehabilitación de las lesiones de tendones y ligamentos suspensorios se requiere un programa estándar de reposo en el *box* y un régimen de ejercicios que se incrementa lentamente bajo la supervisión de un veterinario. El programa debe adaptarse en función de controles ecográficos seriados y de signos clínicos como la cojera, el calor y la hinchazón.

La eficacia y la seguridad del medicamento veterinario se demostraron en un ensayo de campo pivotal tras la administración única del medicamento veterinario y una única administración sistémica simultánea de un AINE. De acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo del medicamento veterinario responsable del caso concreto, se puede administrar una dosis sistémica única de AINE el día de la inyección intralesional.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Cuando el medicamento veterinario se almacena en nitrógeno líquido, la exposición directa al nitrógeno líquido o a los vapores fríos de nitrógeno puede causar quemaduras o amplias lesiones en los tejidos. Cuando el nitrógeno líquido se evapora, puede expandirse hasta 700 veces su volumen, lo que puede crear un peligro de explosión en crioviales sin ventilación. Los recipientes de nitrógeno líquido deben ser manipulados exclusivamente por personal debidamente formado. La manipulación de nitrógeno líquido debe realizarse en un área bien ventilada. Cuando se vayan a extraer los viales del recipiente de nitrógeno líquido, debe utilizarse un equipo de protección consistente en guantes, mangas largas y una mascarilla o gafas.

En caso de autoinyección accidental, este medicamento veterinario puede causar dolor, reacciones inflamatorias locales e hinchazón en el lugar de la inyección que puede persistir durante varias semanas. También puede aparecer fiebre transitoria. Consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible.

Sobredosificación:

No existe información disponible.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Caballos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):
--

Reacciones en el lugar de inyección (e.j. calor en el lugar de inyección, dolor en el lugar de inyección, hinchazón y aumento de la circunferencia de las extremidades) ¹
--

¹ Leves y ocurrieron durante los 10 primeros días tras la administración.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto o mediante su sistema nacional de notificación.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intralesional.

Posología recomendada:

Administración única de una dosis (1 ml) por animal.

9. Instrucciones para una correcta administración

Preparación de la suspensión inyectable y forma de administración:

El medicamento veterinario debe ser administrado por vía intralesional por un veterinario, adoptando precauciones especiales para garantizar la esterilidad durante la inyección. El medicamento veterinario debe manipularse e inyectarse utilizando técnicas estériles y en un entorno limpio.

La siguiente información está destinada únicamente al veterinario:

El medicamento veterinario debe administrarse inmediatamente después de la descongelación para mantener la viabilidad celular.

Utilizando guantes adecuados, sacar el vial del congelador/nitrógeno líquido y descongelarlo inmediatamente a 25–37 °C, por ejemplo, al baño María, hasta que el contenido esté completamente descongelado (aproximadamente 5 minutos).

Si se observan agregados celulares después de descongelar, invierta suavemente el vial hasta que la suspensión sea transparente e incolora.

Retirar el tapón del vial y aspirar la suspensión en una jeringa estéril para inyección.

Administrar utilizando una aguja con un diámetro mayor o igual a 22G para evitar el daño celular.

Administrar por vía intralesional bajo guía ecográfica con inmovilización química o física según sea necesario, de acuerdo con las buenas prácticas veterinarias para facilitar una inyección intralesional segura. Después de la inserción de la aguja en el tendón o ligamento suspensorio, redirigir la aguja, si es necesario, hasta alcanzar la lesión. Inyectar la suspensión lentamente. En caso de una lesión más grande, la aguja se puede retraer lentamente durante la inyección para facilitar la dispersión de las células por toda la lesión.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar congelado (entre -90°C y -70 °C) o en nitrógeno líquido.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en las etiquetas después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de su descongelación según las instrucciones: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/22/282/001

Cada envase (envase de policarbonato o caja de cartón) contiene una dosis única del medicamento veterinario: un vial (1 ml) de suspensión de células madre.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Alemania

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Veterinary Medicine Belgium NV
Noorwegenstraat 4
9940 Evergem
Bélgica

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

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

Република България

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

Česká republika

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

Lietuva

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

Luxembourg/Luxemburg

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

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
Tlf: +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

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'Oglio, 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