

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Metacam 5 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Eén ml Metacam 5 mg/ml oplossing voor injectie bevat:

Werkzaam bestanddeel

Meloxicam 5 mg

Hulpstof

Ethanol, watervrij 150 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.

4. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

4.1 Farmacodynamische eigenschappen

Meloxicam is een niet-steroïdaal anti-inflammatoir geneesmiddel (NSAID) uit de oxicamgroep waarvan de werking berust op inhibitie/remming van de prostaglandinesynthese, zodat een anti-inflammatoir, analgetisch, anti-exsudatief en antipyretisch effect bewerkstelligd wordt. Het vermindert de infiltratie van leukocyten in ontstoken weefsel. In mindere mate remt het tevens de collageengeïnduceerde trombocyten aggregatie.

4.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

Na subcutane toediening is meloxicam volledig biologisch beschikbaar. Maximale gemiddelde plasmaspiegels van 0,73 µg/ml in honden en 1,1 µg/ml in katten werden respectievelijk na ongeveer 2,5 uur en ongeveer 1,5 uur na toediening bereikt.

Distributie

In de therapeutische doserings-range bestaat er een lineair verband tussen de toegediende dosis en de plasmaconcentratie bij honden. Meer dan 97 % van meloxicam is gebonden aan plasma eiwitten. Het verdelingsvolume is 0,3 l/kg bij honden en 0,09 l/kg bij katten.

Metabolisme

Bij honden wordt meloxicam voornamelijk in het plasma aangetroffen. Het wordt voornamelijk via de gal uitgescheiden, terwijl in de urine slechts sporen van de oorspronkelijke stof worden aangetroffen. Meloxicam wordt gemetaboliseerd tot een alcohol, een zuurderivaat en diverse polaire metabolieten. Alle belangrijke metabolieten zijn farmacologisch inactief.

Eliminatie

De eliminatiehalfwaardetijd van meloxicam bij honden bedraagt 24 uur en bij katten 15 uur. Ongeveer 75 % van de toegediende dosis wordt geëlimineerd via de feces, het overige via de urine.

5. KLINISCHE GEGEVENS

5.1 Doeldier(en)

Honden en katten

5.2 Indicaties voor gebruik

Honden:

Verlichting van ontsteking en pijn in zowel acute als chronische aandoeningen van het bewegingsapparaat. Vermindering van post-operatieve pijn en ontsteking na orthopedisch chirurgische ingrepen en weke delen chirurgie.

Katten:

Vermindering van post-operatieve pijn na ovariohysterectomie en na kleine chirurgische ingrepen van de weke delen.

5.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij drachtige of melkgevende dieren.

Niet voor gebruik bij dieren die lijden aan gastro-intestinale afwijkingen zoals irritatie en bloedingen, verminderde lever-, hart- of nierfunctie en stollingsstoornissen of bij dieren waarbij een individuele overgevoeligheid voor het product is gebleken.

Niet gebruiken in dieren jonger dan 6 weken en bij katten die minder dan 2 kg wegen.

Geef geen orale vervolgetherapie met meloxicam of andere NSAID's bij katten, omdat er geen veilige dosering voor herhaalde orale toediening is vastgesteld.

5.4 Bijwerkingen

Typische bijwerkingen van NSAID's zoals vermindering van de eetlust, braken, diarree, occult fecaal bloed en apathie werden af en toe gemeld. Deze bijwerkingen komen gewoonlijk in de eerste behandelingsweek voor en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na het staken van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregel(en) bij gebruik

De behandeling dient gestaakt te worden, als er bijwerkingen voorkomen en een dierenarts dient te worden geraadpleegd.

Vermijd het gebruik bij gedehydrateerde, hypovolemische of hypotensieve dieren; in deze gevallen is er een potentieel verhoogd risico van nefrotoxiciteit.

5.6 Gebruik tijdens dracht en lactatie

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie (Zie 5.3).

5.7 Interactie(s) met andere diergeneesmiddelen en andere vormen van interactie

Andere NSAID's, diuretica, anticoagulantia, aminoglycoside-antibiotica en stoffen met een hoge eiwitbinding kunnen concurreren voor die binding en dit kan derhalve leiden tot toxische effecten. Metacam moet niet samen met andere NSAID's of glucocorticosteroiden worden toegediend. Gelijktijdige toediening van potentieel nefrotoxische geneesmiddelen dient te worden vermeden. Bij dieren met een verhoogd risico tijdens anesthesie (bijvoorbeeld oudere dieren) dient intraveneus of subcutaan vocht toedienen tijdens de anesthesie in overweging te worden genomen. Wanneer anesthetica en NSAID's tegelijkertijd worden toegediend, kan een risico voor de nierfunctie niet worden uitgesloten.

Vóórbehandeling met ontstekingsremmende stoffen kan bijkomende of toegenomen bijwerkingen veroorzaken. Met zulke geneesmiddelen moet een behandelingsvrije periode van tenminste 24 uur voor aanvang van de behandeling in acht worden genomen. Echter, voor het bepalen van de

behandelingsvrije periode dient rekening te worden gehouden met de farmacokinetische eigenschappen van de eerder gebruikte producten.

5.8 Dosering en toedieningsweg

Honden:

Aandoeningen van het bewegingsapparaat:

Eénmalige subcutane injectie van 0,2 mg meloxicam per kg lichaamsgewicht (d.w.z. 0,4 ml/10 kg lichaamsgewicht).

Voor het voortzetten van de behandeling kan gebruik worden gemaakt van Metacam 1,5 mg/ml orale suspensie, in een dosering van 0,1 mg meloxicam per kg lichaamsgewicht, 24 uur na toediening van de injectie.

Vermindering van post-operatieve pijn:

Eénmalige intraveneuze of subcutane injectie van 0,2 mg meloxicam per kg lichaamsgewicht (d.w.z. 0.4 ml/10 kg lichaamsgewicht), vóór de operatie, bijvoorbeeld bij de inductiefase van de anesthesie.

Katten:

Vermindering van post-operatieve pijn:

Eénmalige subcutane injectie van 0,3 mg meloxicam per kg lichaamsgewicht (d.w.z. 0,06 ml/kg lichaamsgewicht), vóór de operatie, bijvoorbeeld bij de inductiefase van de anesthesie.

De nauwkeurigheid van doseren verdient speciale aandacht.

Vermijd contaminatie tijdens gebruik.

5.9 Overdosering

In geval van overdosering is een symptomatische behandeling aangewezen.

5.10 Speciale waarschuwingen voor elke doeldier waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Bij post-operatieve pijnvermindering in katten is veiligheid alleen onderbouwd na tiopentanaan/halothaan anesthesie.

5.11 Wachtijd

Niet van toepassing.

5.12 Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Accidentele zelf-injectie kan pijn doen. Personen die gevoelig zijn voor NSAID's moeten contact met het product vermijden.

In geval van accidentele zelf-injectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Voornaamste onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

6.2 Houdbaarheidstermijn

3 jaar

Aangeboden flacon: 28 dagen

6.3 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet bewaren boven 25°C.

6.4 Aard en inhoud van de verpakking

Kleurloze glazen injectieflacon van 10 ml, gesloten met een rubber stop en afgedicht met een aluminium cap.

6.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor de verwijdering van het ongebruikte diergeneesmiddel of restant hiervan

Ongebruikt diergeneesmiddel of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Duitsland

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT(EN) VAN HET (DE) WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN) EN DE VERGUNNINGSHOUDER(S) VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**
- B. VOORWAARDEN VERBONDEN AAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN INCLUSIEF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK**
- C. VERBODSMAATREGELEN TEN AANZIEN VAN DE VERKOOP, DE LEVERING EN/OF HET GEBRUIK**
- D. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)**

**A. HOUDER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR DE VERVAARDIGING
VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**

Naam en adres van de fabrikant(en) verantwoordelijk voor vrijgifte

Labiana Life Sciences S.A
Venus, 26
Can Parellada Industrial
08228 Terrassa
Spanje

**B. VOORWAARDEN VERBONDEN AAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Aan medisch recept onderworpen diergeneesmiddel.

**C. VERBODSMAATREGELEN TEN AANZIEN VAN DE VERKOOP, DE LEVERING
EN/OF HET GEBRUIK**

Niet van toepassing

D. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)

Niet van toepassing

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING OF INDIEN DEZE ONTBREEKT, OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Metacam 5 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

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

Meloxicam 5 mg/ml

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie

4. VERPAKKINGSGROOTTE

10 ml

5. DOELDIER(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Honden en katten

6. INDICATIE(S)

Honden:

Verlichting van ontsteking en pijn in zowel acute als chronische aandoeningen van het bewegingsapparaat. Vermindering van post-operatieve pijn en ontsteking na orthopedisch chirurgische ingrepen en weke delen chirurgie.

Katten:

Vermindering van post-operatieve pijn na ovariohysterectomie en na kleine chirurgische ingrepen van de weke delen.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Honden: Aandoeningen van het bewegingsapparaat: éénmalige subcutane injectie.

Post-operatieve pijn: éénmalige intraveneuze of subcutane injectie.

Katten: Post-operatieve pijn: éénmalige subcutane injectie.

Vermijd contaminatie tijdens gebruik.

8. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

Niet gebruiken bij drachtige of melkgevende dieren.
Lees voor het gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Uiterste gebruiksdatum {maand/jaar}
Houdbaarheid ongeopend flacon: 28 dagen

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Niet bewaren boven 25°C.

12. ZO NODIG, BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN

Verwijderen volgens de geldende lokale richtlijnen.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

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

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen	Fabrikant
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH 55216 Ingelheim/Rhein Duitsland	Labiana Life Sciences S.A. 08228 Terrassa Spanje

16. NUMMER(S) IN HET COMMUNAUTAIRE GENEESMIDDELENREGISTER

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot nr.:

18. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK

Diergeneeskundig voorschrift.

GEGEVENS DIE TEN MINSTE MOETEN WORDEN VERMELD OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Metacam 5 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDEEL

Meloxicam 5 mg/ml

3. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN

10 ml

4. DOELDIER(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Honden en katten

5. TOEDIENINGSWEG(EN)

Honden: voor intraveneus of subcutaan gebruik.

Katten: voor subcutaan gebruik.

Vermijd contaminatie tijdens gebruik.

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Duitsland

7. PARTIJNUMMER

Lot nr.:

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Uiterste gebruiksdatum {maand/jaar}

9. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Metacam 5 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

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

Meloxicam 5 mg/ml

Ethanol 150 mg/ml

3. NAAM EN HET ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN VAN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR DE VRIJGIFTE IN DE EER, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen	Fabrikant
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH 55216 Ingelheim/Rhein Duitsland	Labiana Life Sciences S.A. Venus, 26 Can Parellada Industrial 08228 Terrassa Spanje

4. DOELDIER(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Honden en katten

5. INDICATIE(S)

Honden:

Verlichting van ontsteking en pijn in zowel acute als chronische aandoeningen van het bewegingsapparaat. Vermindering van post-operatieve pijn en ontsteking na orthopedisch chirurgische ingrepen en weke delen chirurgie.

Katten:

Vermindering van post-operatieve pijn na ovariohysterectomie en na kleine chirurgische ingrepen van de weke delen.

6. DOSERING VOOR ELK DOELDIER

Honden: éénmalige toediening van 0,2 mg meloxicam per kg lichaamsgewicht (d.w.z. 0,4 ml/10 kg).

Katten: éénmalige toediening van 0,3 mg meloxicam per kg lichaamsgewicht (d.w.z. 0,06 ml/kg).

7. WIJZE VAN TOEDIENING EN DE TOEDIENINGSWEG(EN)

Honden:

Aandoeningen van het bewegingsapparaat: éénmalige subcutane injectie.

Voor het voortzetten van de behandeling kan gebruik gemaakt worden van Metacam 1,5 mg/ml orale suspensie, in een dosering van 0,1 mg meloxicam per kg lichaamsgewicht, 24 uur na toediening van de injectie.

Vermindering van post-operatieve pijn: éénmalige intraveneuze of subcutane injectie vóór de operatie, bijvoorbeeld bij de inductiefase van de anesthesie.

Katten:

Vermindering van post-operatieve pijn na ovariohysterectomie en na kleine chirurgische ingrepen van de weke delen.: éénmalige subcutane injectie vóór de operatie, bijvoorbeeld bij de inductiefase van de anesthesie.

Vermijd contaminatie tijdens gebruik.

8. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De nauwkeurigheid van doseren verdient speciale aandacht.

9. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij drachtige of melkgevende dieren.

Niet voor gebruik bij dieren die lijden aan gastro-intestinale afwijkingen zoals irritatie en bloedingen, verminderde lever-, hart- of nierfunctie en stollingsstoornissen of bij dieren waarbij een individuele overgevoeligheid voor het product is gebleken.

Niet gebruiken in dieren jonger dan 6 weken en bij katten die minder dan 2 kg wegen.

Geef geen orale vervolgetherapie met meloxicam of andere NSAID's bij katten, omdat er geen veilige dosering voor herhaalde orale toediening is vastgesteld.

10. BIJWERKINGEN

Typische bijwerkingen van NSAID's zoals vermindering van de eetlust, braken, diarree, occult fecaal bloed en apathie werden af en toe gemeld. Deze bijwerkingen komen gewoonlijk in de eerste behandelingsweek voor en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na het staken van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn.

Indien u andere bijwerkingen vaststelt, gelieve uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

11. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25°C.

Houdbaarheid ongebroken flacon: 28 dagen.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos en de fles.

13. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

De behandeling dient gestaakt te worden, als er bijwerkingen voorkomen en een dierenarts dient te worden geraadpleegd. Vermijd het gebruik bij gedehydrateerde, hypovolemische of hypotensieve dieren; in deze gevallen is er een potentieel verhoogd risico van nefrotoxiciteit.

Andere NSAID's, diuretica, anticoagulantia, aminoglycoside-antibiotica en stoffen met een hoge eiwitbinding kunnen concurreren voor die binding en dit kan derhalve leiden tot toxische effecten. Metacam mag niet samen met andere NSAID's of glucocorticosteroïden worden toegediend. Gelijktijdige toediening van potentieel nefrotoxische geneesmiddelen dient te worden vermeden. Bij dieren met een verhoogd risico tijdens anesthesie (bijvoorbeeld oudere dieren) dient intraveneus of subcutaan vocht toedienen tijdens de anesthesie in overweging te worden genomen. Wanneer anesthetica en NSAID's tegelijkertijd worden toegediend, kan een risico voor de nierfunctie niet worden uitgesloten.

Vóórbehandeling met ontstekingsremmende stoffen kan bijkomende of toegenomen bijwerkingen veroorzaken. Met zulke geneesmiddelen moet een behandelingsvrije periode van tenminste 24 uur voor aanvang van de behandeling in acht worden genomen. Echter, voor het bepalen van de behandelingsvrije periode dient rekening te worden gehouden met de farmacokinetische eigenschappen van de eerder gebruikte producten.

In geval van overdosering is een symptomatische behandeling aangewezen.

Bij post-operatieve pijnvermindering in katten is veiligheid alleen onderbouwd na tiopentaan/halothaan anesthesie.

Accidentele zelf-injectie kan pijn doen. Personen die gevoelig zijn voor NSAID's moeten contact met het product vermijden.

In geval van accidentele zelf-injectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

14. ZO NODIG, BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN

Ongebruikt diergeneesmiddel of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

15. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

16. OVERIGE INFORMATIE

Afgifte op diergeneeskundig voorschrift.
10 ml injectie flacon.

Voor informatie over dit diergeneesmiddel wordt u verzocht contact op te nemen met de plaatselijke vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

België/Belgique/Belgien

n.v. Boehringer Ingelheim s.a.
Diergeneeskundige Afdeling/
Division Vétérinaire
Arianelaan/16 Av. Ariane
B-1200 Brussel/Bruxelles
Tel/Tél: 02-773 33 11

Danmark

Boehringer Ingelheim Danmark A/S
Strødamvej 52
DK-2100 København Ø
Tlf: 39 15 88 88

Deutschland

Boehringer Ingelheim
Vetmedica GmbH
Binger Straße 173
D-55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 01803 660 660

Ελλάδα

Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ Α.Ε.Β.Ε.
Ασκληπιοῦ 13,
GR-145 68 Κρυονέρι Αττικής
Τηλ.: 010 8194 203

España

Boehringer Ingelheim España, S.A.
División Veterinaria
Prat de la Riba, s/n
Sector Turó de Can Matas
E-08190 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim France
Division Santé Animale
12, rue André Huet - B.P. 292
F-51060 Reims Cedex
Tél: 03 26 50 47 50

Ireland

Boehringer Ingelheim Limited
Ellesfield Avenue
Bracknell, Berkshire
UK-RG12 8YS
Tel: +44-1344 424 600

Luxembourg/Luxemburg

n.v. Boehringer Ingelheim s.a.
Diergeneeskundige Afdeling/
Division Vétérinaire
Arianelaan/16 Av. Ariane
B-1200 Brussel/Bruxelles
Tel/Tél: +32-2-773 33 11

Nederland

Boehringer Ingelheim bv
Berenkoog 28
NL-1822 BJ Alkmaar
Tel: 072 566 24 11

Norge

Boehringer Ingelheim Vetmedica A/S
Drengsrudbekken 25
Postboks 405
N-1373 Asker
Tel: 66 76 13 20

Österreich

Boehringer Ingelheim Austria GmbH
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: 01-80 105 0

Portugal

Vetlima
Sociedade Distribuidora de Produtos
Agro-Pecuários Lda.
Av. 5 de Outubro, 35 - 3º Esq.
P-1050-047 Lisboa
Tel: 21 354 22 11

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
FIN-24101 Salo
Puh/Tln: 02 72 72 72

Sverige

Boehringer Ingelheim Vetmedica
Box 467
S-201 24 Malmö
Tln: 040 23 34 00

Ísland

Pharmaco hf.
Hörgatún 2
IS-210 Garðabær
Sími 535 7000

United Kingdom

Boehringer Ingelheim Limited
Ellesfield Avenue
Bracknell, Berkshire
UK-RG12 8YS
Tel: 0134 4424 600

Italia

Boehringer Ingelheim Italia s.p.a.
Divisione Vetmedica
Località Prulli, 103/C
I-50066 Reggello (Firenze)
Tel: 055-8650-1