

Pradaxa® 110 mg, hårde kapsler

dabigatranetexilat

Læs denne indlægseddell grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægseddelen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Pradaxa til dig personligt. Lad derfor være med at give Pradaxa til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægseddelen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Pradaxa
3. Sådan skal du tage Pradaxa
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Pradaxa indeholder det aktive stof dabigatranetexilat. Det virker ved at blokere for et stof i kroppen, som bruges til at danne blodpropper.

Pradaxa anvendes til at forhindre, at der dannes blodpropper i venerne efter en knæ- eller hofte-operation hos voksne.

Pradaxa anvendes til at mindske risikoen for at at få en blodprop i hjernen eller andre steder i kroppen hos voksne patienter, der har en unormal hjerterytme (atrieflimren) med andre risikofaktorer. Pradaxa er et blodfortyndende lægemiddel, der mindsker risikoen for dannelse af blodpropper.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Pradaxa

Tag ikke Pradaxa

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for dabigatranetexilat, eller et af de øvrige indholdsstoffer i Pradaxa (angivet i punkt. 6).
- hvis du har svært nedsat nyrefunktion
- hvis du bløder
- hvis du har en sygdom, som øger risikoen for alvorlig blødning
- hvis du har øget tendens til at bløde. Denne kan være medfødt, have ukendt årsag eller skyldes, at du tager en anden medicin.
- hvis du har svært nedsat leverfunktion eller en leversygdom, som kan være livstruende
- hvis du tager ketoconazol eller itraconazol, som er medicin til behandling af svampeinfektioner.
- hvis du tager ciclosporin eller tacrolimus, som er medicin til forebyggelse af organafstødning efter transplantation.
- hvis du tager dronedaron, som er medicin til forebyggelse af uregelmæssig hjerterytme.
- hvis du tager anden medicin til at forebygge blodpropper (såsom warfarin, rivaroxaban, apixaban eller heparin) bortset fra ved skift til anden blodfortyndende medicin, eller hvis du samtidig har et venekateter eller arteriekateter, og du får heparin for at holde det åbent.
- hvis du har en kunstig hjerteklap

Advarsler og forsigtighedsregler

Tal med lægen, før du tager Pradaxa, mens du er i behandling med Pradaxa, og hvis du får symptomer, eller hvis du skal opereres. Kontakt din læge, hvis du har eller har haft en medicinsk lidelse eller sygdom, især hvis det er en af dem, der er nævnt nedenfor:

- hvis du har en leversygdom, som påvirker blodprøveresultater, kan brugen af Pradaxa ikke anbefales
- hvis du har en øget risiko for blødninger, som kunne være tilfældet i følgende situationer:
 - hvis du har haft en blødning for nylig
 - hvis du har fået taget et stykke væv ud (dvs. foretaget en biopsi) i løbet af den sidste måned
- hvis du har haft en alvorlig skade (f.eks. knoglebrud, kvæstelse i hovedet eller en skade, der har krævet operation)
- hvis du lider af betændelse i spiserøret eller maven
- hvis du har problemer med sure opstød
- hvis du får medicin, der kan øge risikoen for blødning, så som acetylsalicylsyre, clopidogrel, ticagrelor
- hvis du tager antiinflammatorisk medicin, så som diclofenac, ibuprofen, piroxicam
- hvis du har en betændelsestilstand i hjertet, som skyldes bakterier (bakteriel endocardit)
- hvis du ved, at du har nedsat nyrefunktion eller har symptomer på at være dehydreret (såsom tørstornemmelse og en reduceret mængde urin (mørkfarvet, koncentreret urin))
- hvis du er over 75 år
- hvis du vejer 50 kg eller mindre

- hvis du har haft et hjerteanfald, eller har en erkendt risiko for at få et hjerteanfald



Boehringer
Ingelheim

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pradaxa påvirker ikke evnen til at køre bil eller betjene maskiner.

Pradaxa indeholder sunset yellow (E110)

Denne medicin indeholder farvestoffet sunset yellow FCF (E110). Dette stof kan give allergiske reaktioner.

3. Sådan skal du tage Pradaxa

Tag altid Pradaxa nøjagtig efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Tag Pradaxa kapslen som angivet herunder for de to forskellige indikationer:

Forebyggelse af, at blodpropper dannes efter knæ- eller hofteoperation

Den anbefalede dosis er 220 mg én gang om dagen (taget som 2 kapsler Pradaxa på 110 mg).

Hvis din nyrefunktion er nedsat til mindre end det halve eller hvis du er 75 år eller ældre, er den anbefalede dosis 150 mg én gang dagligt (taget som 2 kapsler på 75 mg).

Hvis du tager medicin, der indeholder amiodaron, quinidin eller verapamil, er den anbefalede dosis 150 mg én gang daglig (taget som 2 kapsler på 75 mg).

Hvis du tager medicin, der indeholder verapamil, og du har en nedsat nyrefunktion med mere end halvdelen, bør du behandles med en reduceret dosis på 75 mg Pradaxa, fordi din risiko for blødning kan være øget.

Efter knæoperation
Behandlingen med Pradaxa bør starte 1-4 timer efter operationen med 1 kapsel. Fra næste dag skal du tage 2 kapsler én gang dagligt i totalt 10 dage.

Efter hofteoperation
Behandlingen med Pradaxa bør starte 1-4 timer efter operationen med 1 kapsel. Fra næste dag skal du tage 2 kapsler én gang dagligt i totalt 28-35 dage.

Ved begge slags operationer er det sådan, at behandlingen ikke påbegyndes, hvis det stadig bløder fra operationssåret. Hvis behandlingen først kan begynde dagen efter operationen, skal du begynde med at tage 2 kapsler én gang dagligt.

Forebyggelse af dannelsen af blodpropper, der kan tilstoppe blodkarrene i hjernen og i kroppen ved en unormal hjerterytme

Den anbefalede dosis er 300 mg, der tages som 1 kapsel a 150 mg 2 gange dagligt.

Er du 80 år eller ældre, så er den anbefalede dosis 220 mg Pradaxa, der tages som 1 kapsel a 110 mg 2 gange daglig.

Er du også i behandling med verapamil-tabletter, så bør dosis af Pradaxa kun være 220 mg, der tages som 1 kapsel a 110 mg 2 gange daglig, fordi din risiko for blødning kan være øget.

Hvis du har en øget risiko for blødning, kan din læge vælge, at din dosis er 220 mg Pradaxa, der tages som 1 kapsel a 110 mg 2 gange daglig.

Pradaxa kan tages med eller uden mad. Slug kapslen hel med noget vand. Lad være med at åbne eller tygge kapslen eller tage indholdet ud, da det kan øge blødningsrisikoen.

Når du skal tage en Pradaxa-kapsel ud af blisterpakningen, skal du være opmærksom på følgende:

- Bagsidefolien fjernes for at tage en kapsel ud af blisterarket
- Tryk ikke kapslen gennem blisterfolien
- Tag først folien af, når der er behov for en kapsel

Når du skal tage en Pradaxa-kapsel ud af beholderen, skal du gøre følgende:

- Tryk låget ned og drej for at åbne beholderen

Skift i blodfortyndende medicinsk behandling

- *Skift fra behandling med Pradaxa til blodfortyndende medicin, der gives som indsprøjtning:*

Forebyggelse af, at blodpropper dannes efter knæ- eller hofteoperation
Ingen indsprøjtninger med blodfortyndende medicin (f.eks. heparin), før der er gået 24 timer efter den sidste dosis Pradaxa.

Forebyggelse af dannelsen af blodpropper, der kan tilstoppe blodkarrene i hjernen og i kroppen ved unormal hjerterytme
Start tidligst 12 timer efter den sidste dosis af Pradaxa med behandling med injicerbar anti-koagulerende medicin (for eksempel heparin).

- *Skift fra behandling med blodfortyndende medicin, der gives som indsprøjtning, til Pradaxa:*
Start første gang 0-2 timer før det tidspunkt, hvor du ellers skulle have haft den næste indsprøjtning.

Forebyggelse af dannelsen af blodpropper, der kan tilstoppe blodkarrene i hjernen og i kroppen ved unormal hjerterytme

- *Skift fra Pradaxa til blodfortyndende medicin, der indeholder vitamin-K antagonist (f.eks phenprocoumon)*
Din læge vil, ud fra blodprøvesvar, informere dig om, hvornår vitamin-K antagonistbehandlingen skal starte.

- *Skift fra blodfortyndende medicin, der indeholder vitamin-K antagonist (f.eks phenprocoumon) til Pradaxa*
Stop med at tage den medicin, der indeholder en vitamin-K antagonist. Din læge vil derefter, ud fra blodprøvesvar, informere dig om, hvornår Pradaxa behandlingen skal starte.

Hvis du har taget for meget Pradaxa

Der kan være en øget risiko for blødning, hvis du tager mere Pradaxa end anbefalet. Lægen kan ud fra en blodprøve bedømme, om der er sådan en risiko. Tal straks med lægen, hvis du har taget mere Pradaxa end ordineret. Hvis der opstår blødninger, kan det blive nødvendigt med en operation eller blodtransfusion.

Hvis du har glemt at tage Pradaxa

Forebyggelse af, at blodpropper dannes efter knæ- eller hofteoperation

Fortsæt næste dag med den daglige dosis Pradaxa på samme tid, som du plejer. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Forebyggelse af dannelsen af blodpropper, der kan tilstoppe blodkarrene i hjernen og i kroppen ved unormal hjerterytme

En glemte dosis kan stadig tages op til 6 timer før næste dosis skal tages. En glemte dosis skal udledes, hvis den resterende tid til næste dosis, er under 6 timer. Du må ikke tage en dobbelt dosis for at kompensere for glemte doser

Hvis du holder op med at tage Pradaxa

Tag Pradaxa nøjagtigt som foreskrevet. Du må ikke holde op med at tage Pradaxa, før du har talt med lægen om det. For patienter, der behandles efter en knæ- eller hofteoperation, kan afbrydelse af behandlingen øge risikoen for udvikling af blodproper. For patienter med en unormal hjerterytme (atrieflimren), kan afbrydelse af behandlingen øge risikoen for at få en blodprop i hjernen eller i kroppen.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan, som al anden medicin, give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Pradaxa virker på blodets størkning, så de fleste bivirkninger er tegn på blå mærker eller blødninger. Alvorlig eller svær blødning kan forekomme og kan, uafhængigt af hvor blødningen forekommer, være invaliderende, livstruende eller endog med dødelig udgang. Sådanne blødninger er ikke altid synlige.

Kontakt straks lægen, hvis du får en blødning, som du ikke kan stoppe eller der opstår tegn på længerevarende eller kraftig blødning, usædvanlig svaghed, træthed, bleghed, svimmelhed, hovedpine eller uforklarlig hævelse. Din læge kan i så fald beslutte at holde dig under nøje observation eller ændre din medicin.

Kontakt straks lægen, hvis du får en alvorlig allergisk reaktion, som medfører vejrtrækningsbesvær eller svimmelhed. De her anførte bivirkninger er grupperet efter, hvor ofte de kan forekomme:

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos højst 1 ud af 10 brugere):

- næseblod
- blødning i mave eller tarm
- blødning fra penis/vagina eller urinrøret
- nedsat antal røde blodlegemer
- mavesmerter
- hyppig løs eller vandtynd afføring
- fordøjelsesbesvær
- sygdomsfølelse
- unormale prøveresultater for leverfunktionen

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos højst 1 ud af 100 brugere):

- blødning
- f.eks. blødninger fra hæmorider, i endetarmen, efter et uheld, under huden eller i hjernen
- blodigt opspyt
- blødning fra operationssår
- blå mærker
- blod i urinen, som farver urinen lyserød eller rød
- nedsat antal blodplader
- allergisk reaktion
- pludselig ændring af hudens farve og udseende
- kløe
- mavesår eller sår i tarmene
- tarmlyde
- betændelse i spiserør og mave
- sure opstød
- opkastning
- besvær med at synke

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos højst 1 ud af 1000 brugere):

- blødning fra det sted, hvor der er givet en injektion
- blødning fra det sted, hvor et kateter går ind i venen
- alvorlig allergisk reaktion, som medfører vejrtrækningsbesvær eller svimmelhed
- alvorlig allergisk reaktion, som medfører hævelser i ansigtet eller svælget
- udslæt fremtrædende som mørkerøde, hævede, kløende buler forårsaget af en allergisk reaktion

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke beregnes ud fra de tilgængelige data):

- vejrtrækningsbesvær eller hvæsende vejrtrækning

De her anførte bivirkninger kan også forekomme

Forebyggelse af, at blodpropper dannes efter knæ- eller hofteoperation	Forebyggelse af dannelsen af blodpropper, der kan tilstoppe blodkarrene i hjernen og i kroppen ved unormal hjerterytme
Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos højst 1 ud af 10 brugere):	Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos højst 1 ud af 100 brugere):

- nedsat indhold af hæmoglobin i blodet (substans i de røde blodlegemer)

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos højst 1 ud af 100 brugere):

- blødning
- blødning kan forekomme fra led, efter et uheld, eller efter en operation
- blå mærker efter en operation
- udsivning af lidt væske fra operationssnittet
- sårsekret (der siver væske ud af operationssåret)
- blod i urinen, der kan konstateres ved laboratorieanalyse
- blod i afføringen, fundet ved laboratorieanalyse
- nedsat indhold af røde blodlegemer i blodet efter operation
- nedsat indhold af røde blodlegemer i blodet
- nedsat indhold af hæmoglobin i blodet (substans i de røde blodlegemer)
- stigning i leverenzymmer
- gulning af huden eller af det hvide i øjnene på grund af lever- eller blodproblemer.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos højst 1 ud af 1000 brugere):

- blodigt udlåd fra det sted, hvor et kateter går ind i venen
- sårvæske
- hyppig løs efter operation
- blødning ind i led
- nedsat indhold af røde blodlegemer i blodet
- stigning i leverenzymmer
- gulning af huden eller af det hvide i øjnene på grund af lever- eller blodproblemer.

Tal med lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægseddell.

Forebyggelse af blodpropper i hjernen og andre steder i kroppen hos patienter med unormal hjerterytme.

I et klinisk studie var hyppigheden af hjerteanfald højere med Pradaxa end med warfarin. Den samlede forekomst var lav.

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Pradaxa® 110 mg harde kapsler

dabigatranetexilat

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke legemidlet.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege eller apotek.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Pradaxa er, og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Pradaxa
3. Hvordan du bruker Pradaxa
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Pradaxa
6. Innholdet i pakningen samt ytterligere informasjon

1. Hva Pradaxa er og hva det brukes mot

Pradaxa er et legemiddel som inneholder virkestoffet dabigatranetexilat. Det virker ved å blok-

5. Opbevaring

Opbevar Pradaxa utilgjengelig for barn.

Brug ikke Pradaxa efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned og kan være angivet med EXP.

Blister: Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.
Beholder: Når beholderen er åbnet, skal medicinen anvendes i løbet af højst 4 måneder. Hold beholderen tæt tilsluttet. Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletlet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Pradaxa indeholder

- Det aktive stof hedder dabigatran og bliver givet i form af 110 mg dabigatranetexilat (som mesilat).

- Øvrige indholdsstoffer er vinsyre, acie-gummi, hypromellose, dimeticon 350, talcum og hydroxypropylcellulose.

- Selve kapslen består af carrageenan, kaliumchlorid, titandioxid (E171), indigocarmín (E132), sunset yellow FCF (E110), hypromellose (HPMC-kapselskal) og renset vand.

- Den sorte tryksværtc består af shellac, N-butylalkohol, isopropylalkohol, denatureret sprit til industriel brug, sort jernoxid (E172), renset vand og propylen glycol.

Pradaxas udseende og pakningsstørrelse

Pradaxa fremstilles i hårde kapsler.

Pradaxa 110 mg hårde kapsler har en uigennem-sigtig, lyseblå hætte og en uigennemsigtig, fløde-farvet bund. Boehringer Ingelheims logo er trykt på hættten, og ”R110” på bunden af kapslen.

Pradaxa 110 mg, hårde kapsler, fås i pakninger med 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1, en multipakning indeholdende 3 x 60 x 1 kapsel (180 kapsler) eller en multipakning indeholdende 2 x 50 x 1 kapsel (100 kapsler) i perforerede aluminium-blisterkort. Desuden fås Pradaxa 110 mg hårde kapsler i pakninger med 60 x 1 kapsel i perforerede hvide aluminiums blisterkort.

Pradaxa 110 mg, hårde kapsler, fås også i polypropylen-(plastik)-beholdere med 60 hårde kapsler.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen

Boehringer Ingelheim International GmbH
Binger Strasse 173
D-55216 Ingelheim am Rhein
Tyskland

Fremstiller
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Binger Strasse 173
D-55216 Ingelheim am Rhein
Tyskland

Denne indlægseddell blev senest ændret 01/2013.

Du kan finde yderligere oplysninger om Pradaxa på det Europæiske Lægemiddelagentur's hjemmeside: <http://www.ema.europa.eu/>



Boehringer
Ingelheim

kere en substans i kroppen som inngår i dannelsen av blodpropper.

Pradaxa brukes til å forebygge dannelsen av blodpropp i venene etter kne- og hofteprotesekirurgi hos voksne.

Pradaxa er et legemiddel som brukes for å redusere risikoen for at en blodåre i hjernen eller andre steder i kroppen skal gå tett på grunn av blodproppdannelse hos voksne pasienter med unormal hjerterytme (atrieflimmer) og andre risikofaktorer. Pradaxa er et blodfortynnende legemiddel som reduserer risikoen for dannelse av blodpropp.

Pradaxa® 110 mg, hårde kapsler 110 mg harde kapsler 110 mg hörð hylki

dabigatranetexilat/dabigatran etexilat



Boehringer
Ingelheim



dabigatranetexilat/dabigatran etexilat

Pradaxa 110 mg hörð hylki fást í þynnupakkningum í öskjum sem innihalda 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1 hart hylki, fjölpakkningu sem inniheldur 3 pakkningar af 60 x 1 hörðu hylki (180 hörð hylki) eða fjölpakkningu sem inniheldur 2 pakkningar af 50 x 1 hörðu hylki (100 hörð hylki) í rifgötuðum stakskammta álpynnum. Þar að auki fást Pradaxa 110 mg hörð hylki í þynnupakkningum í öskjum sem innihalda 60 x 1 hylki í hvítum rifgötuðum stakskammta álpynnum.

Pradaxa 110 mg hörð hylki fást einnig í pólýprópýlen (plast) glösum með 60 hörðum hylkjum.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi

Boehringer Ingelheim International GmbH
Binger Strasse 173
D-55216 Ingelheim am Rhein
Þýskaland

Framleiðandi

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Binger Strasse 173
D-55216 Ingelheim am Rhein
Þýskaland

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður 01/2013.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu>

Upplýsingar á íslensku eru á <http://www.serlyfjaskra.is>

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er frekari upplýsinga um lyfið:

België/Belgique/Belgien

SCS Boehringer Ingelheim Comm.V
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

България

Бьорингер Ингелхайм РЦВ ГмбХ и Ко. КГ – клон България
Тел: +359 2 958 79 98

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Tel: +420 234 655 111

Danmark

Boehringer Ingelheim Danmark A/S
Tlf: +45 39 15 88 88

Deutschland

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Tel: +49 (0) 800 77 90 900

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Ellas A.E.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

España

Boehringer Ingelheim España S.A.
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim France S.A.S.
Tél: +33 3 26 50 45 33

Ireland

Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.
Tel: +39 02 5355 1

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Ellas A.E.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Tel: +370 37 473922

Luxembourg/Luxemburg

SCS Boehringer Ingelheim Comm.V
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelepe
Tel: +36 1 299 8900

Malta

Boehringer Ingelheim Ltd.
Tel: +44 1344 424 600

Nederland

Boehringer Ingelheim b.v.
Tel: +31 (0) 800 22 55 889

Norge

Boehringer Ingelheim Norway KS
Tlf: +47 66 76 13 00

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +43 1 80 105-0

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
Tel: +48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim, Lda.
Tel: +351 21 313 53 00

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Viena - Sucursala Bucuresti
Tel: +40 21 302 2800

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
organizačná zložka
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Boehringer Ingelheim Finland Ky
Puh/Tel: +358 10 3102 800

Sverige

Boehringer Ingelheim AB
Tel: +46 8 721 21 00

United Kingdom

Boehringer Ingelheim Ltd.
Tel: +44 1344 424 600