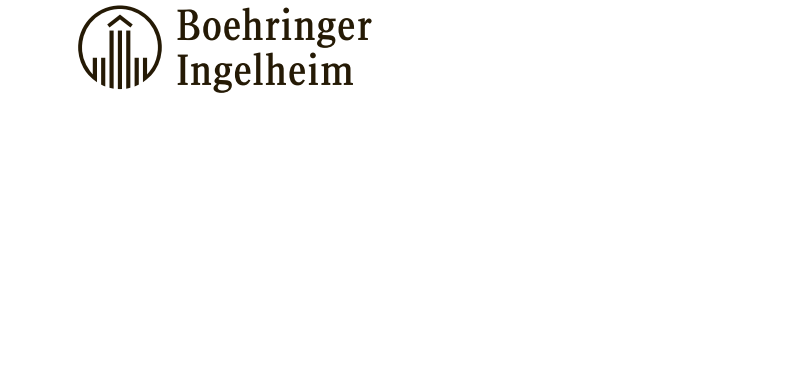




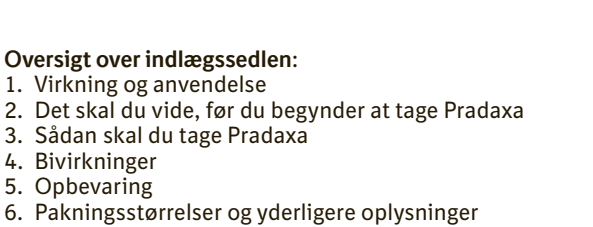
Indlægsstedel: Information til brugeren

Pradaxa® 75 mg, hårde kapsler

dabigatranetexilat

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

- Gem indlægssedlen. 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 indlægssedlen:
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

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 blodprop- per i venerne efter en knæ- eller hofteoperation hos voksne.

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

Tag ikke Pradaxa

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for dabigatrane- texilat, 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 ukendte årsager eller skyldes, at du tager en anden medicin.
- hvis du har svært nedsat leverfunktion eller en leversyg- dom, som kan være livstruende
- hvis du tager ketoconazol eller itraconazol, som er medi- cin til behandling af svampeinfektioner.
- hvis du tager ciclosporin eller tacrolimus, som er medi- cin til forebyggelse af organafstødning efter transplantation
- hvis du tager dronedaron, som er medicin til forebyg- gelse 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 arterieka- teter, 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 behand- ling 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 blodprøvere- sultater, 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 skyl- des bakterier (bakteriel endocardit)
 - hvis du ved, at du har nedsat nyrefunktion eller har symptomer på at være dehydreret (såsom tørstfor- nemmelse 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.

- hvis du skal gennemgå en planlagt operation. Behand- ling med Pradaxa skal midlertidigt stoppes, da der er en øget risiko for blødning under og kort efter en operation. Hvis det er muligt, bør behandling med Pradaxa stoppes mindst 24 timer før en operation. Hos patienter med en øget risiko for blødning, kan lægen beslutte at afbryde Pradaxabehandlingen endnu tidligere.

- hvis du skal opereres akut. Her bør operationen om muligt udsættes til mindst 12 timer efter sidste dosis. Hvis operation ikke kan udskydes, kan risikoen for blød- ning være øget. Din læge vil afveje denne risiko for blød- ning i forhold til nødvendigheden af en operation.

- hvis du har fået et kateter indlagt i ryggen: Du kan få et kateter indlagt i ryggen mellem ryghvirv- lerne for at få bedøvelse eller smertelindring under og efter en operation. Hvis du får Pradaxa, når katetret er fjernet, vil din læge undersøge dig regelmæssigt.

- hvis du falder eller kommer til skade, især hvis du slår hovedet, skal du straks søge lægehjælp. Det kan være nødvendigt, at du bliver undersøgt af en læge, da du kan have en øget risiko for blødning.

Børn og teenagere

Pradaxa bør ikke anvendes til børn og teenagere under 18 år.

Brug af anden medicin sammen med Pradaxa

Fortæl altid lægen eller på apoteket, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nyligt. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, f.eks. naturlægemidler og vitaminer og mineraler. Eksempler på dette er:

- Medicin, der mindsker blodets evne til at størkne (f.eks. warfarin, phenprocoumon, heparin, clopidogrel, prasugrel, ticagrelor, rivaroxaban)
- Medicin mod gift og lette smerter (antiinflammatoriske stoffer f.eks. acetylsalicylsyre)
- Perikon, et naturlægemiddel som bruges mod depression
- Medicin mod depression, der kaldes selektive serotonin-genoptagelseshæmmere eller serotonin-noradrenalin-genoptagelseshæmmere
- Rifampicin eller clarithromycin (antibiotika)
- Medicin til behandling af uregelmæssig hjerterytme (f.eks. amiodaron, dronedaron, quinidin, verapamil)
- Hvis du tager medicin, der indeholder amiodaron, quini- din eller verapamil, bør dosis af Pradaxa kun være på 150 mg som 2 kapsler a 75 mg, fordi din risiko for blød- ning kan være øget. Denne medicin skal tages samtidig med Pradaxa.
- Hvis du tager medicin, der indeholder verapamil, og din nyrefunktion er nedsat til under halvdelen, bør dosis af Pradaxa kun være 75 mg, da din risiko for blødning kan være øget.
- Medicin til behandling af svampeinfektioner (f.eks. ketoconazol og itraconazol), bortset fra lægemid- ler til brug på huden
- Medicin til forebyggelse af organafstødning efter transplantation (f.eks. ciclosporin eller tacrolimus)
- Medicin mod aids – anti-virale lægemidler (f.eks. ritonavir)
- Medicin til behandling af epilepsi (f.eks. carbamazepin, fenytoin)

Graviditet og amning

Virkningen af Pradaxa på graviditet og et ufødt barn kendes ikke. Du må ikke tage Pradaxa, hvis du er gravid, medmin- dre din læge siger, at det er sikkert nok for dig. Hvis du er kvinde i den fødedygtige alder, bør du undgå graviditet, mens du tager Pradaxa.

Du må ikke amme, mens du tager Pradaxa.

Trafik- og arbejdsikkerhed

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 nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den anbefalede dosis er 220 mg Pradaxa 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 operationsså- ret. Hvis behandlingen først kan begynde dagen efter operationen, skal du begynde med at tage 2 kapsler én gang dagligt.

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 blisterpak- ningen, 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:* Ingen indsprøjtninger med blodfortyndende medicin (f.eks. heparin), før der er gået 24 timer efter den sidste dosis Pradaxa.

- 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.

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

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 hofteope- ration, kan afbrydelse af behandlingen øge risikoen for udvikling af blodproper.

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 bivirk- ninger, men ikke alle får bivirkninger.

Pradaxa virker på blodets størkning, så de fleste bivirknin- ger er tegn på blå mærker eller blødninger. Alvorlig eller svær blødning kan forekomme og kan, uafhængigt af hvor blødningen forekommer, være invali- derende, 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 reak- tion, 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):
 - nedsat antal røde blodlegemer
 - nedsat indhold af hæmoglobin i blodet (stoffet i de røde blodlegemer)
 - næseblod
 - blødning i mave eller tarm
 - blødning fra penis/vagina eller urinrør
 - 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. blødning fra hæmorerider, i endetarmen, under huden eller i hjernen, fra led, fra eller efter et uheld, eller efter en operation.
 - blodigt opspyt
 - blå mærker efter en operation
 - blødning fra operationssår
 - udsvining af lidt væske fra operationssnittet
 - sårsekret (der siver væske ud af operationssåret)
 - blodutrædninger
 - blod i urinen, som farver urinen lyserød eller rød
 - blod i urinen, der kan konstateres ved laboratorieanalyse
 - blod i afføringen, fundet ved laboratorieanalyse
 - nedsat antal blodplader
 - nedsat antal røde blodlegemer i blodet efter operation
 - nedsat antal af røde blodlegemer i blodet
 - 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):

- blødning fra det sted, hvor der er givet en injektion
- blødning fra det sted, hvor et kateter går ind i venern
- blodigt udlåd fra det sted, hvor et kateter går ind i en vene
- sårvæske
- sårvæske efter operation
- alvorlig allergisk reaktion, som medfører vejrtræknings- besvær eller svimmelhed
- alvorlig allergisk reaktion, som medfører hævelser i ansigtet eller svælg
- 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

Tal med lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirk- ninger, herunder bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægsseddel.

5. Opbevaring

Opbevar Pradaxa utilgængeligt for børn.

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 anven- des i løbet af højst 4 måneder. Hold beholderen tæt tillukket. Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Pradaxa indeholder

- Det aktive stof hedder dabigatran og bliver givet i form af 75 mg dabigatranetexilat (som mesilat).

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

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

- Den sorte tryksværte består af shellak, N-butylalkohol, isopropylalkohol, denatureret sprit til industriel brug, sort jernoxid (E172), renset vand og propylenglycol.

Pradaxas udseende og pakningsstørrelse

Pradaxa fremstilles som hårde kapsler.

Pradaxa 75 mg hårde kapsler har en uigennemsigtig, lyseblå top og en uigennemsigtig, flødefarvet bund. Boehringer Ingelheims logo er trykt på toppen og ”R75” på bunden af kapslen.

Pradaxa 75 mg hårde kapsler, fås i pakninger med 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1 kapsel i perforerede aluminium-blisterkort. Desuden fås Pradaxa 75 mg hårde kapsler i pakninger med 60 x 1 kapsel i perforerede hvide aluminiums blisterkort.

Pradaxa 75 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 indlægsseddel blev senest ændret 01/2013.

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

- Alvarleg ofnæmisviðbrögð sem valda öndunarörðugleikum eða sundli
- Alvarleg ofnæmisviðbrögð sem valda bólgu í andliti eða hálsi
- Útbrot á húð sem einkennast af dökkrauðum, upphleyptum nöbbum og kláða vegna ofnæmisviðbragða

Tíðni ekki þekkt
(ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum):
- Öndunarörðugleikar eða hvæsandi öndun

Látið lækinnn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir.
Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli.

5. Hvernig geyma á Pradaxa

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni, þynnupakkningunni eða glasinu á eftir „EXP“. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Þynnupakkning: Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn raka.
Glas: Eftir opnun skal nota lyfið innan 4 mánaða. Geymið glasið vel lokað. Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn raka.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Pradaxa inniheldur

- Virka efnið er dabigatran sem er á formi 75 mg dabigatran etexílats sem mesílat.
- Önnur innihaldsefni eru tartarsýra, akasía, hýprómellósi, dímetikón 350, talkúm og hýdroxýprópýlsellulósi.
- Skel hylkisins inniheldur karragenan, kalíumklóríð, títandíoxíð, indígótín, sunset yellow (E110), hýprómellósa og hreinsað vatn.
- Svarta prentblekið inniheldur shellak, N-bútýl alkóhól, ísóprópýl alkóhól, metýlerað iðnaðarspritt, svart járnoxíð, hreinsað vatn og própýlenglýkól.

Lýsing á útliti Pradaxa og pakkningastærðir

Pradaxa er hart hylki.

Pradaxa 75 mg hörð hylki eru með ljósblátt ógegnsætt lok og beinhvítan, ógegnsæjan botn. Vörumerki Boehringer Ingelheim er prentað á lokið og „R75” á botn hylkisins.

Pradaxa 75 mg hörð hylki fást í þynnupakkningum í öskjum sem innihalda 10 x 1, 30 x 1 eða 60 x 1 hart hylki í rífgötuðum stak-skammta álþynnum. Þar að auki fást Pradaxa 75 mg hörð hylki í þynnupakkningum í öskjum sem innihalda 60 x 1 hylki í hvítum rífgötuðum stakskammta álþynnum.

Pradaxa 75 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 indehave-ren 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