

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Benestermycin, intramaminė suspensija galvijams

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename švirkšte (5 ml) yra:

### veikliosios medžiagos:

penetamato hidrojodido	100 mg,
penicilino benetamino	280 mg,
framicetino sulfato	100 mg;

### pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
kystasis parafinas
Aliuminio monostearatas
Hidrintas ricinos aliejus

Balta ar balkšva homogeniška suspensija.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (pieninės karvės užtrūkinimo laikotarpiu).

### 3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Pieninėms karvėms, užtrūkinimo laikotarpiu sergančioms subklinikinio mastitu, gydyti ir užtrūkimo laikotarpiu apsaugoti nuo naujų tešmens bakterinių infekcijų, sukeltų penicilinui ir framicetinui jautrių bakterijų.

Vertinimo kriterijais gali būti uždegiminis procesas ir pakitęs somatinių ląstelių skaičius ankstesnės laktacijos pabaigoje bei kai kurie pripažinti subklinikinio mastito nustatymo metodai (pvz., *Schalm* mastito testas) arba bakteriologinis tyrimas.

### 3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti karvėms laktacijos metu.

Negalima naudoti, esant matomiems tešmens ketvirčių ligos požymiams.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui penicilinams, cefalosporinams, neomicinui ir kitiems aminoglikozidams, taip pat esant padidėjusiam jautrumui jodui.

Negalima naudoti gyvūnams, sutrikus inkstų, kepenų funkcijoms, esant klausos ir pusiausvyros sutrikimų.

### 3.4. Specialieji įspėjimai

Galvijams nustatytas kryžminis atsparumas benzilpenicilinui ir framicetinui bei skirtingiems beta laktaminiams arba aminoglikozidiniams antibiotikams. Jautrumo tyrimais nustatytas atsparumą benzilpenicilinui arba framicetui, veterinarinio vaisto naudojimą reikia atidžiai apsvarstyti, nes jo veiksmingumas gali būti sumažėjęs.

### 3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

#### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vaisto naudojimą reikia pagrįsti iš gyvulio išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jei tai neįmanoma, gydymą reikia pagrįsti vietos (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinių bakterijų jautrumą.

Naudojant vaistą reikia atsižvelgti į oficialią ir vietos antimikrobinių medžiagų naudojimo strategiją. Šis antimikrobinių medžiagų derinys turėtų būti naudojamas tik tais atvejais, kai diagnostiniai tyrimai rodo, kad reikia vienu metu skirti kiekvieną iš veikliųjų medžiagų.

#### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, įkvėpus, prarijus, patekus ant odos, penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakciją. Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžmines reakcijas į cefalosporinus ir atvirkščiai. Kartais alerginės reakcijos į šias medžiagas gali būti sunkios. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu. Reikia vengti tiesioginio *Benestermycin* švirkšto turinio sąlyčio su oda ar gleivinėmis, ypač esant padidėjusiam jautrumui bet kuriai veikliajai medžiagai. Atsitiktinai patekus ant odos ar gleivinių, nedelsiant reikia nuplauti tekančiu vandeniu.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

### 3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Alerginė odos reakcija <sup>1</sup> Anafilaksinis šokas <sup>2</sup>
--	---

<sup>1</sup> Pasireiškus alerginėms reakcijoms, reikia skirti simptominių gydymą. Priemonės, kurių reikia imtis pasireiškus alerginėms odos reakcijoms – antihistamininiai vaistai ir (arba) gliukokortikoidai.

<sup>2</sup> Pasireiškus alerginėms reakcijoms, reikia skirti simptominių gydymą. Priemonės, kurių reikia imtis pasireiškus anafilaksiniam šokui: į veną reikia švirkšti epinefrino (adrenalino) ir gliukokortikoidų.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

### 3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti laktacijos metu.

### 3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Dėl galimos sąveikos negalima maišyti su kitais intramaminiais produktais.

Vaistas potencialiai antagonistiskai veikia su greitai bakteriostatiskai veikiančiais antibiotikais (tetraciklinais, eritromicinu, linkomicinu).

Benzilpenicilino išsiskyrimas ilgėja dėl fenilbutazono, sulfapirazolio ir acetilsalicilo rūgšties veikimo.

### 3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti į tešmenį.

Švirkšti vieną kartą į kiekvieną tešmens ketvirtį po paskutinio melžimo prieš užtrūkinimą.

100 mg penetamato hidrojodido, 280 mg penicilino benetamino ir 100 mg framacetino sulfato atitinka vieno Benestermycin švirkšto turinį, kurį reikia sušvirkšti į vieną tešmens ketvirtį.

Prieš naudojant reikia pilnai išmelžti piena, spenį nuvalyti naudojant dezinfekantą ir į kiekvieną tešmens ketvirtį sušvirkšti sušildytą iki kambario temperatūros vieno *Benestermycin* švirkšto turinį. Sušvirkštus vaistą, negalima melžti ir masažuoti tešmens.

### 3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Nežinoma.

### 3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

### 3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 8 paros.

Pienui: 36 val. po veršiavimosi, jei karvėms vaistas švirkštas likus ne mažiau kaip 35 d. iki veršiavimosi;

37 paros po sušvirkštimo, jei karvėms vaistas švirkštas likus mažiau kaip 35 d. iki veršiavimosi.

## 4. FARMAKOLOGINĖS

### 4.1. ATCvet kodas: QJ51RC25

### 4.2. Farmakodinamika

Benestermycin yra penetamato hidrojodido, penicilino benetamino ir framacetino derinys, skirtas naudoti į tešmenį.

Penetamato hidrojodidas ir penicilino benetaminas yra beta laktaminiai antibiotikai, framacetino sulfatas yra aminoglikozidas.

Benetamino benzilpenicilinas yra sunkiai vandenyje tirpstantis penicilino, kuris skildamas organizme atpalaiduoja benetaminą ir benzilpeniciliną, depas. Laisvas benzilpenicilinas ypač efektyviai veikia gramteigiamus mikroorganizmus, o mažiausia slopinamoji koncentracija (MSK) yra 0,1 TV/ml (atitinka 0,06 µg/ml). Baktericidinė penicilino koncentracija *in vivo* yra nuo 5 iki 20 kartų didesnė nei mažiausia slopinamoji koncentracija. Penicilinai baktericidiškai veikia besidauginančius mikroorganizmus, slopina jų ląstelių sienelių sintezę. Benzilpenicilinas yra neatsparus rūgštims ir yra inaktyvinamas bakterijų β-laktamazėmis.

Penetamato hidrojodidas yra benzilpenicilino dietilaminoetilo esteris, veterinarijoje naudojama hidrojodido druska. Benzilpenicilinas atsipalaiduoja audiniuose hidrolizuojant esterazėms. Penetamato hidrojodidas sunkiai tirpsta vandenyje.

Framicetinas yra baktericidinis aminoglikozidas, dar žinomas kaip neomicinas B. Slopinant bakterijų baltymų sintezę bei galimai veikiant ląstelės membranos pralaidumą sukeliama bakterinių ląstelių žūtis.

*Benestermycin* antimikrobinio poveikio spektras apima daugybę gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų. Dažnai išsivysto mikroorganizmų atsparumas. Atsiranda dalinis kryžminis atsparumas streptomycinui ir gentamicinui.

Kai neomicinas naudojamas su  $\beta$ -laktaminiais antibiotikais, pasireiškia sinergetinis efektas, ypač gramteigiamiems mikroorganizmams. Aminoglikozidų patekimą į bakterijų ląsteles palengvina  $\beta$ -laktaminių antibiotikų sukeltas sienelės pažeidimas.

#### **4.3. Farmakokinetika**

Prieš pradėdami veikti *Benestermycin* benzilpenicilinai pirmiausia turi ištirpti. Penetamato hidrojoformas greitai virsta benzilpenicilinu. Jo pusinės eliminacijos laikas fiziologinėmis sąlygomis yra 23 min.

Benetamino penicilinas sunkiai tirpsta vandenyje, todėl jo veikimas yra uždelstas.

Sušvirkštą į tešmenį benzilpenicilinas iš dalies absorbuojasi. Į kraujo serumą pasyvios difuzijos būdu patenka tik nedisociavę penicilino jonai. Kadangi benzilpenicilinas stipriai skyla, serume jo koncentracija labai maža. Dalis (25 %) į tešmenį sušvirkšto benzilpenicilino grįžtamai jungiasi su pieno ir audinių baltymais.

Skyrus parenteriniu būdu framicecinas prastai biotransformuojamas ir išsiskiria daugiausia per inkstus. Sušvirkštą į tešmenį framicecinas nedideliais kiekiais absorbuojamas. Šis kiekis išsiskiria su šlapimu per 24 val.

Pailgintas *Benestermycin* veikimas užtikrinamas pagalbinėmis medžiagomis – aliuminio dihidroksido stearatu ir skystuoju parafinu. Produktas bakteriostatiškai veikia ir praėjus 3–4 sav.

### **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

#### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

#### **5.2. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

#### **5.3. Specialieji laikymo nurodymai**

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

#### **5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Polietileningi švirkštai po 5 ml intramaminės suspensijos, kartoninėse dėžutėse po 20 vnt.

#### **5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

### **6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/97/0538/001

**8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 1997-08-08

**9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

2024-06-26

**10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**



**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS****Kartoninė dėžutė (20 švirkštų)****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Benestermycin, intramaminė suspensija galvijams

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

Vienkartiniame švirkšte (5 ml) yra:

**veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):**

penetamato hidrojodido	100 mg,
penicilino benetamino	280 mg,
framicetino sulfato	100 mg.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

20 x 5 ml

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Galvijai (pieninės karvės užtrūkinimo laikotarpiu).

**5. INDIKACIJA (-OS)****6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Naudoti į tešmenį.

**7. IŠLAUKA**

Išlauka:

skerdienai ir subproduktams – 8 paros,

pienui: 36 val. po veršiamosios, jei karvėms vaistas švirkštas likus ne mažiau kaip 35 d. iki veršiamosios;

37 paros po sušvirkštimo, jei karvėms vaistas švirkštas likus mažiau kaip 35 d. iki veršiamosios.

**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

**10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“**

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

**11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/97/0538/001

**15. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Švirkštas**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Benestermycin, intramaminė suspensija galvijams

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

Vienkartiniame švirkšte (5 ml) yra:

**veikliosios (iųjų) medžiagos (-ų):**

penetamato hidrojodido	100 mg,
penicilino benetamino	280 mg,
framicetino sulfato	100 mg.

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Benestermycin, intramaminė suspensija galvijams

### 2. Sudėtis

Vienkartiniame švirkšte (5 ml) yra:

#### veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

penetamato hidrojodido	100 mg;
penicilino benetamino	280 mg,
framicetino sulfato	100 mg.

Balta ar balkšva homogeniška suspensija.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (pieninės karvės užtrūkinimo laikotarpiu).

### 4. Naudojimo indikacijos

Pieminėms karvėms, užtrūkinimo laikotarpiu sergančioms subklinikinio mastitu, gydyti ir užtrūkimo laikotarpiu apsaugoti nuo naujų tešmens bakterinių infekcijų, sukeltų penicilinui ir framicecinui jautrių bakterijų. Vertinimo kriterijais gali būti uždegiminis procesas ir pakitęs somatinių ląstelių skaičius ankstesnės laktacijos pabaigoje bei kai kurie pripažinti subklinikinio mastito nustatymo metodai (pvz., *Schalm* mastito testas) arba bakteriologinis tyrimas.

### 5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti karvėms laktacijos metu.

Negalima naudoti, esant matomiems tešmens ketvirčių ligos požymiams.

Negalima naudoti, esant atsparumui neomicinui ir (ar) penicilinui.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui penicilinams, cefalosporinams, neomicinui ir kitiems aminoglikozidams, taip pat esant padidėjusiam jautrumui jodui.

Negalima naudoti gyvūnams, sutrikus inkstų, kepenų funkcijoms, esant klausos ir pusiausvyros sutrikimų.

### 6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Vaisto naudojimą reikia pagrįsti iš gyvulio išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jei tai neįmanoma, gydymą reikia pagrįsti vietos (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinių bakterijų jautrumą.

Naudojant vaistą reikia atsižvelgti į oficialią ir vietos antimikrobinių medžiagų naudojimo strategiją. Naudojant vaistą ne pagal VVA nurodymus, gali padidėti veikliosioms medžiagoms atsparių bakterijų paplitimas, o dėl galimo kryžminio atsparumo sumažėti gydymo kitais beta laktaminiais antibiotikais (penicilinais ir cefalosporinais) efektyvumas.

### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirškštus, įkvėpus, prarijus, patekus ant odos, penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakciją. Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžmines reakcijas į cefalosporinus ir atvirksčiai. Kartais alerginės reakcijos į šias medžiagas gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Reikia vengti tiesioginio *Benestermycin* švirškšto turinio sąlyčio su oda ar gleivinėmis, ypač esant padidėjusiam jautrumui bet kuriai veikliajai medžiagai. Atsitiktinai patekus ant odos ar gleivinių, nedelsiant reikia nuplauti tekančiu vandeniu.

### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

### Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti laktacijos metu.

### Perdozavimas

Nežinoma.

### Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos:

Netaikytinos.

### Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokia kitu veterinariniu vaistu naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Galvijai:

Alerginės reakcijos (alerginės odos reakcijos, anafilaksinis šokas).

Pasireiškus alerginėms reakcijoms, reikia skirti simptominių gydymą.

Priemonės, kurių reikia imtis pasireiškus alerginei reakcijai:

- anafilaksinio šoko atveju į veną reikia švirškšti epinefriną (adrenaliną) ir gliukokortikoidus,
- alerginių odos reakcijų atveju – antihistamininius preparatus ir (ar) gliukokortikoidus.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą.

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: [www.vmvt.lt](http://www.vmvt.lt)

## **8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai**

Naudoti į tešmenį.

Švirškšti vieną kartą į kiekvieną tešmens ketvirtį po paskutinio melžimo prieš užtrūkinimą.

100 mg penetamato hidrojodido, 280 mg penicilino benetamino ir 100 mg framicitino sulfato atitinka vieno *Benestermycin* švirškšto turinį, kurį reikia sušvirškšti į vieną tešmens ketvirtį.

## **9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo**

Prieš naudojant reikia visiškai išmelžti pieną, spenį nuvalyti naudojant dezinfekantą ir į kiekvieną tešmens ketvirtį per spenio kanalą sušvirkšti sušildytą iki kambario temperatūros vieno *Benestermycin* švirkšto turinį. Sušvirkštus vaistą, negalima melžti ir masažuoti tešmens.

## **10. Išlauka**

Skerdienai ir subproduktams – 8 paros.

Pienui: 36 val. po veršiamosios, jei karvėms vaistas švirkštas likus ne mažiau kaip 35 d. iki veršiamosios;

37 paros po sušvirkštimo, jei karvėms vaistas švirkštas likus mažiau kaip 35 d. iki veršiamosios.

## **11. Specialieji laikymo nurodymai**

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės po „Exp.“.

## **12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

## **13. Veterinarinių vaistų klasifikacija**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

## **14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai**

LT/2/97/0538/001

Švirkštai 20 x 5 ml

## **15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data**

2024-06-26

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktiniai duomenys**

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Binger Str. 173

55216 Ingelheim am Rhein

Vokietija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:  
Lohmann Pharma Herstellung GmbH  
Heinz-Lohmann-Strasse 5  
27472 Cuxhaven  
Vokietija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas:  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Vienna  
[AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com](mailto:AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com)

**17. Kita informacija**