

*Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

## **1 DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN**

Banminth vet. 12 % oral pasta

## **2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

**Aktiv substans:**

1 g pasta innehåller pyrantelmonat 115 mg.

**Hjälpämnen:**

| Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar |
|-----------------------------------------------------------------|
| Sorbitol                                                        |
| Natriumalginat                                                  |
| Kiseldioxid                                                     |
| Propylparaben E216                                              |
| Metylparaben E218                                               |
| Renat vatten                                                    |

## **3 KLINISKA UPPGIFTER**

### **3.1 Djurslag**

Katt

### **3.2 Indikationer för varje djurslag**

För behandling av spolmask och hakmask i tarmen hos katt.  
(*T. cati*, *T. leonina*, *Ancylostoma* spp).

### **3.3 Kontraindikationer**

Inga.

### **3.4 Särskilda varningar**

Inga.

### **3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

**Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:**

Ej relevant.

**Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:**

Ej relevant.

### **3.6 Biverkningar**

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till

den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

### **3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Kan användas under dräktighet och laktation.

### **3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Inga kända.

### **3.9 Administreringsvägar och dosering**

#### Dosering

Normaldosen är 58 mg pyrantelmonat per kg kroppsvikt motsvarande 0,5 g pasta, dvs. ett streck på doseringssprutan. En doseringsspruta om 2 g räcker till 4 kilo och 3 g till 6 kilo.

För att säkerställa korrekt dosering ska kolvstången nollställas före användning. Ta av locket och tryck försiktigt ner kolvstången tills den når nollstreckets ("0"). Kassera spilld pasta.

Vid konstaterad förekomst av spolmask kan behandlingen behöva upprepas efter ca 14 dagar.

#### Administreringssätt

För in doseringssprutan i kattens mun mot tungans bakre del och tryck ut önskad mängd pasta. Önskad mängd pasta kan också blandas i maten, men då inte i större portion än att katten äter upp allt vid ett tillfälle.

### **3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)**

Inga rapporter om biverkningar från utförda försök med högre dosering än normalt föreligger.

### **3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens**

Ej relevant.

### **3.12 Karenstider**

Ej relevant.

## **4 FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER**

### **4.1 ATCvet-kod:**

QP52AF02

### **4.2 Farmakodynamik**

Pyrantelembonat tillhör gruppen tetrahydropyrimidiner. Pyrantel är en potent acetylkolinagonist och påverkar den neuromuskulära transmissionen genom att stimulera kolinerga neuroner. Detta resulterar i en utdragen spastisk paralys av masken. Vid rekommenderad dos har pyrantelembonat > 90 % effekt mot spolmask och hakmask hos katt. Pyrantel har effekt mot följande parasiter hos katt:

*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* och *Ancylostoma* spp.

## **4.3 Farmakokinetik**

Pyrantelembonat är relativt olösligt och absorberas endast till ringa del från tarmkanalen.

Den lilla mängd som absorberas metaboliseras snabbt och metaboliterna har ingen toxisk potential.

## **5 FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **5.1 Viktiga inkompatibiliteter**

Inga kända.

### **5.2 Hållbarhet**

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år.

Öppnad doseringsspruta ska ej sparas.

### **5.3 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C.

### **5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)**

Doseringsspruta av plast à 2 g och 3 g.

Förpackningsstorlek: 1 x 2 g, 5 x 2 g, 1 x 3 g.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

## **6 INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Zoetis Animal Health ApS

## **7 NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

10387

## **8 DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE**

Datum för första godkännandet: 1986-06-13

## **9 DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

2024-01-11

## **10 KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL**

Receptfritt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).