

*Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

## **1 DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN**

Banminth vet. 44 % oral pasta

## **2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

### **Aktiv substans:**

1 g pasta innehåller pyrantelembonat 439 mg.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

## **3 LÄKEMEDELSFORM**

Oral pasta

## **4 KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Djurslag**

Häst

### **4.2 Indikationer, med djurslag specificerade**

För behandling av adulta infektioner av strongylider ( inkl. benzimidazol-resistenta små strongylider), *Oxyuris*, *Parascaris* och *Anoplocephala perfoliata*.

### **4.3 Kontraindikationer**

Inga.

### **4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag**

Inga.

### **4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

#### **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur**

Ej relevant.

#### **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur**

Ej relevant.

#### **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

Inga kända.

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

Kan användas under dräktighet och laktation.

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

Inga kända.

#### **4.9 Dos och administreringsätt**

##### *Dosering*

*Rundmaskar:* Normaldos 19 mg pyrantelmonat per kg kroppsvikt. Innehållet i en spruta räcker till behandling av 600 kg.

*Bandmask:* Normaldos 38 mg pyrantelmonat per kg kroppsvikt. Innehållet i en spruta räcker till behandling av 300 kg.

##### Administreringsätt

Banminth vet. oral pasta ska ges i munnen åt häst. Sprutan är graderad med 150 kg's intervall, som gäller vid behandling mot rundmaskar (t ex små blodmaskar). Ställ in doseringsringen på aktuell kroppsvikt. Vid behandling mot bandmask skall doseringsringen ställas in på den dubbla kroppsvikten. Ta därefter bort skyddshuven från sprutspetsen. För in sprutans pip i mungipan på hästen, mot tungans bakre del, och tryck ut önskad mängd pasta.

#### **4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift) (om nödvändigt)**

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

#### **4.11 Karenstid(er)**

Kött och slaktbiprodukter: 0 dygn

## **5 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk grupp: Medel mot trematoder, nematoder och cestoder.

ATCvet-kod: QP52AF02

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Pyrantelpamoat tillhör gruppen tetrahydropyrimidiner. Pyrantel är en potent acetylcholin agonist och påverkar den neuromuskulära transmissionen genom att stimulera kolinerga neuroner. Detta resulterar i en utdragen spastisk paralytisk av masken. Hos bandmask hämmar pyrantel ett antal biologiskt aktiva aminer. Pyrantel har hög aktivitet (>90 % ) mot matura och imamura stadier av stora och små strongylider, spolmask och springmask. Substansen har vidare god effekt mot matura stadier av bandmask.

### **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

Pyrantelpamoat är svårslösligt i vatten och absorberas dåligt från tarmkanalen.

De små mängder som absorberas (ca 10 %) metaboliseras snabbt och metaboliterna har ingen toxisk potential.

## **6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpämnen**

Sorbitol  
Natriumalginat  
Polysorbat  
Propylparaben E216  
Methylparaben E218  
Renat vatten

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Inga kända.

### **6.3 Hållbarhet**

3 år

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25° C.

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

Engångsspruta av plast 26 g.

Förpackningsstorlek: 1x26 g, 2x26 g, 10x26 g respektive 10x10x26 g.  
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

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

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7 INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Zoetis Finland Oy  
Tietokuja 4  
00330 Helsingfors  
Finland  
+358 9 4300 40

## **8 NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

9395

## **9 DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Första godkännandet: 1979-02-23  
Förnyat godkännande: 2010-01-01

## **10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

2018-03-09