

Denna text är avsedd för vårdpersonal.

1 NAMN PÅ DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Banminth vet. 44 % oral pasta

2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

2.1 Aktivt(a) innehållsämne(n)

Pyrantelmonat 439 mg per g pasta.

2.2 Förteckning över hjälpämnen

Sorbitol 127 mg, natriumalginat 13 mg, polysorbat 0,84 mg, metylparaben E218 1,05 mg, propylparaben E216 0,3 mg och renat vatten till 1 g.

3 LÄKEMEDELSFORM

Oral pasta

4 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Medel mot trematoder, nematoder och cestoder.

ATCvet-kod: QP52AF02

4.1 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 parolys 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.

4.2 Farmakokinetiska egenskaper

Pyrantelpamoat är svårlösligt i vatten och absorberas dåligt från tarmkanalen.

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

5 KLINISKA UPPGIFTER

5.1 Djurslag

Häst

5.2 Indikationer

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

5.3 Kontraindikationer

Inga kända.

5.4 Biverkningar

Inga kända.

5.5 Särskilda försiktighetsmått vid användning

Inga.

5.6 Dräktighet och laktation

Kan ges till dräktiga och lakterande ston.

5.7 Interaktioner med andra veterinärmedicinska läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

5.8 Dosering och administreringsätt

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

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

5.9 Överdoser

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

5.10 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

5.11 Karenstid

Slakt: 0 dygn

5.12 Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Inga särskilda.

6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Blandbarhet

Inga kända.

6.2 Hållbarhet

3 år

6.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25° C.

6.4 Förpackningstyp och innehåll

Engångsspruta av plast 26 g.

Förpackningsstorlek: 1x26 g, 2x26 g, 10x26 g respektive 10x10x26 g.

6.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använda veterinärmedicinska läkemedel och avfall

Överbliven medicin lämnas till apotek för destruktion.

7 FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, FÖRORDNANDE, OCH/ELLER ANVÄNDNING

-

8 INNEHAVARE AV GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Zoetis Finland Oy
Tietokuja 4
00330 Helsinki/Helsingfors
Finland

9 NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

9395

10 DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

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

11 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2015-07-27