

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Banminth vet. 12 % oral pasta

2. Sammansättning

Aktiv substans:

1 gram pasta innehåller pyrantelmonat 115 mg.

Övriga innehållsämnen:

Kiseldioxid, sorbitol, natriumalginat och renat vatten samt konserveringsmedlen propylparaben E216 och metylparaben E218.

3. Djurslag

Katt.

4. Användningsområden

Avmaskning av katt med spol- eller hakmaskinfektion.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Inga.

Dräktighet och digivning:

Kan ges till dräktiga och digivande katter.

7. Biverkningar

Inga.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Om läkemedlet erhållits på recept, följ alltid veterinärens dosering.
Ge ett streck på doseringssprutan eller 0,5 g pasta per kg kroppsvikt.

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

Kattens vikt	Av sprutan ges
1 kg	1 delstreck
2 kg	2 delstreck
3 kg	3 delstreck

En 2 g spruta räcker till behandling av en katt som väger 4 kg och en 3 g spruta räcker till 6 kg.

9. Råd om korrekt administrering

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.

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

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Öppnad doseringsspruta ska inte sparas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen eller sprutan efter Exp.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

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. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptfritt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

10387

Förpackningsstorlekar:

Doseringspruta à 2 g, 5x2 g och 3 g.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2024-01-11

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

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgien

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Pharmaxim AB
Örjaleden 48
261 51 Landskrona
tel. 042- 38 54 50
drugsafety@pharmaxim.com