

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

HORSEMINTH, Paste zum Einnehmen für Pferde und Pony

2. Zusammensetzung

Pyranteli embonas (= pyrantelum 152,3 mg) - Polysorbitatum 80 - Propyl. parahydroxybenzoas - Methyl. parahydroxybenzoas - Sorbitolum 70 per centum cristallisabile - Natr. alginas - Aqua purificata pro 1 g.

3. Zieltierart(en)

Pferde und Pony

4. Anwendungsgebiet(e)

Behandlung des Wurmbefalls des Magen- und Darmtrakts, der von reifen Formen folgender Nematoden verursacht wird:

Große Palisadenwurm :

- Strongylus vulgaris
- Strongylus equinus
- Strongylus edentatus
- Triodontophorus spp.

Kleine Palisadewurm : - Cyathostominae

Spulwurm : - Parascaris equorum

Oxyuren : - Oxyuris equi

5. Gegenanzeigen

Keine.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Nicht zutreffend.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Berührung mit der Haut vermeiden. Hände oder andere Stellen des Körpers, die mit dem Tierarzneimittel in Berührung gekommen sind, waschen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

Trächtigkeit und Laktation:

Das Tierarzneimittel kann sicher an trächtige oder säugende Weibchen verabreicht werden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Überdosierung:

Pyrantel hat einen extrem breiten Sicherheitsspielraum. Eine Überdosierung hat daher keine Nebenwirkungen.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

7. Nebenwirkungen

Keine.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdata am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden..

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

- Horsemint wird in einer Dosis von 6,6 mg Pyrantelbase pro kg Körpergewicht verabreicht.
- Der Inhalt der Spritze (von 3.96 g Pyrantel base) ist zur Behandlung eines Pferdes von etwa 600 kg geeignet.

Behandlungsschema:

- Fohlen von 2 bis 8 Monaten alt : Das Wurmmittel alle 4 Wochen verabreichen.
 - Pferde undf Pony alter als 8 Monaten : Das Wurmmittel alle 6 bis 8 Wochen verabreichen.
- Anm.: Es wird empfohlen, das Wurmmittel gegen Ende des Winters, 3 bis 4 Tage, bevor die Pferde auf die Weide geführt werden, zu verabreichen und die Behandlung im Laufe des Sommers und Herbstanfang alle 4 bis 6 Wochen zu wiederholen.*
- Säugende Stuten : Das Wurmmittel 3 bis 4 Tage anwenden, bevor die Pferde auf die Weide geführt werden, danach alle 3 bis 4 Wochen bis zum Herbst.

Das Tierarzneimittel wird einmalig oral verabreicht.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

1. Stellen Sie den beweglichen Ring auf eine der Positionen der Gewichtsskala auf dem Kolben, je nach dem Gewicht des zu behandelnden Tieres.
2. Entfernen Sie den Deckel vom Spritzenaufsatz.
3. Die Paste sollte besser auf der Zungenoberseite abgelegt werden. Die Spritze mit der Spitze von einem Maulwinkel aus in das Maul des Tieres einführen. Die Spritze in den hinteren Teil des Mauls führen und den Kolben drücken. So kommt die Paste auf den Zungenansatz zu liegen.
Mit dieser Methode wird ein Ausstoßen des Medikaments normalerweise verhindert. Man kann dem Tier beim Schlucken helfen, indem man den Kopf mit der Hand anhebt.
4. Ist nur ein Teil der Paste verwendet worden, den Deckel wieder auf die Spitze setzen und die Spritze an einem kühlen und trockenen Ort für eine spätere Verwendung aufbewahren.

Das Tierarzneimittel kann sicher für Pferde und Ponys jeden Alters verwendet werden. Es sind keine vorherigen Vorsichtsmaßnahmen einzuhalten.

Zusatzbehandlungen können sich bei Tieren als notwendig erweisen, die an Orten gehalten werden, wo ein Neubefall möglich ist.

10. Wartezeiten

0 Tage

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Vor Licht schützen.

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V108875

Karton mit 1 Spritze von 26 g

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Februar 2023

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktangaben

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat, 1
B-1348 Louvain-La-Neuve

Lokale Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

Belgien

Tel: +32 (0) 800 99 189