

NAVODILO ZA UPORABO

Banminth 7,5 mg peroralna pasta za pse

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ V EGP, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:
Zoetis Belgium SA, Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Banminth 7,5 mg peroralna pasta za pse
Pirantel

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGIH SESTAVIN

1 gram peroralne paste vsebuje:

Učinkovina:

Pirantelijev pamoat	21,62 mg
(kar ustreza 7,5 mg pirantela)	

Pomožne snovi:

Propilparahidroksibenzoat	0,20 mg
Metilparahidroksibenzoat	1,80 mg
Silicijev dioksid, koloidni, brezvodni	40,0 mg
Sorbitol, sirup, 70%	150,00 mg
Natrijev alginat	22,00 mg
Prečiščena voda	764,38 mg

4. INDIKACIJA(E)

Zdravljenje psov, infestiranih z naslednjimi nematodi: *Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma braziliense*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* in *Uncinaria stenocephala*.

5. KONTRAINDIKACIJE

Niso znane.

6. NEŽELENI UČINKI

Če zdravilo odmerite v priporočenem odmerku, je malo verjetno, da se bodo pojavili neželeni učinki. Pri malih živalih se lahko po dajanju pojavi slabost.

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo,, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Psi

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Odmerjanje:

Priporočeni odmerek znaša 5,0 mg pirantela na kilogram telesne mase, kar ustreza:

- 2 cm iztisnjene paste iz tube na 1 kg telesne mase.

Odmerjeno količino paste dajemo živali na jezik neposredno ali s spatulo ali malo žlico. Pripravek lahko vmešamo v hrano. Predhodna dieta ni potrebna.

Priporočljiv način dehelmintizacije:

Breje psice: prvo zdravljenje 30. dan brejosti (približno na polovici brejosti), drugo zdravljenje 50. dan brejosti.

Doječe psice: prvo zdravljenje 2 tedna po kotitvi, nato vsake 14 dni do 8. tedna starosti mladičev, skupaj z mladiči.

Mladiči: prvo zdravljenje pri starosti 2 tedna, nato vsake 14 dni do 12. tedna starosti.

Odrasli psi nad 6 mesecev starosti: redno zdravljenje vsaj dvakrat letno.

Zdravljenje akutne infestacije z glistami :

Kadar na osnovi klinične slike sumite na infestacijo z glistami, živali zdravite dvakrat z enotedenskim presledkom.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Tube po uporabi dobro zaprite. Po uporabi si roke umijte z vodo in milom.

10. KARENCA

Ni smiselno.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C.

Zaščitite pred svetlobo.

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Jih ni.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO

3.3.2020

15. DRUGE INFORMACIJE

Vrsta ovojnine in vsebina: Škatla s tubo z 10 g in 24 g peroralne paste.
Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

Rok uporabnosti:

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 36 mesecev.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: po prvem odpiranju stične ovojnine zdravilo čim prej porabite.

Številka serije: označena na ovojnini.

Številka dovoljenja za promet: NP/V/0028/003

Način izdajanja: brez recepta.