

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Banminth vet. 44 % oral pasta

2. Sammansättning

Aktiv substans:

1 gram pasta innehåller pyrantelmonat 439 mg

Övriga innehållsämnen:

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

3. Djurslag

Häst

4. Användningsområden

Avmaskningsmedel mot rundmaskar (dvs stora och små blodmaskar, spolmask, piskmask) samt mot bandmask.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Inga.

Dräktighet och digivning:

Kan ges till dräktiga och digivande ston och unga föl.

7. Biverkningar

Häst:

Inga biverkningar förväntas vid normal användning av läkemedlet.

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, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Följ alltid veterinärens dosering.

Varje dosspruta är graderad med 150 kg's intervall och räcker således till en vanlig avmaskning av 600 kg häst mot rundmaskar (t ex små blodmaskar).

Vid avmaskning mot bandmask ska dubbel mängd Banminth vet. ges. Varje spruta räcker då till 300 kg häst.

Doseringstabell

Avmaskning mot rundmask	Hästens vikt	Avmaskning mot bandmask
Ställ ringen på 150 kg	150 kg	Ställ ringen på 300 kg
Ställ ringen på 300 kg	300 kg	Ge en hel spruta
Ge en hel spruta	600 kg	Ge två sprutor

9. Råd om korrekt administrering

Banminth vet. 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.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 0 dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

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

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

9395

Förpackningsstorlekar:

1x26 g, 2x26 g, 10x26 g och 10x10x26 g.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2023-08-17

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 tillverkningssats:

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