

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Banminth στοματική πάστα για σκύλους

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε 1g του προϊόντος περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Pyrantel pamoate 21,62 mg
(αντιστοιχούν σε 7,5 mg Pyrantel base)

Έκδοχα:

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών
Sodium alginate
Sorbitol solution 70%
Silicon dioxide colloidal
Methylparaben
Propylparaben
Purified water

Πάστα ανοικτού κίτρινου χρώματος.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Σκύλοι.

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, είναι ένα καλά ανεκτό, ευρέος φάσματος ανθελμινθικό το οποίο ενδείκνυται για τον έλεγχο και τη θεραπεία παρασιτώσεων που οφείλονται σε νηματώδεις σκώληκες του γαστρεντερικού σωλήνα του σκύλου. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ιδιαίτερα δραστικό εναντίον των παρακάτω παρασίτων του σκύλου:

- *Toxocara canis*
- *Toxascaris leonina*
- *Uncinaria stenocephala*
- *Ancylostoma caninum*
- *Ancylostoma braziliensis*

3.3 Αντενδείξεις

Καμία.

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Καμία.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Δεν ισχύει.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Αποφύγετε την επαφή του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με γυμνά μέρη του σώματός σας. Πλύνετε καλά τα χέρια σας ή οποιοδήποτε άλλο μέρος του σώματος που ήλθε σε επαφή με το φάρμακο.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Δεν αναφέρονται.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Οι αναφορές πρέπει να αποστέλλονται, κατά προτίμηση μέσω κτηνιάτρου, είτε στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του είτε στην εθνική αρμόδια αρχή μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς. Ανατρέξτε επίσης στην στο φύλλο οδηγιών χρήσης για τα αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Κύηση και γαλουχία:

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Δεν είναι γνωστή καμία.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Χορήγηση από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι μια εύγευστη κρέμα, εξαιρετικά αποδεκτή από τους σκύλους, και μπορεί να χορηγηθεί είτε απευθείας στο στόμα με τη βοήθεια σπάτουλας είτε μετά από ανάμειξη με την τροφή. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται στην δόση 2 cm πάστας/kg σ.β. Κάθε cm πάστας περιέχει 2,5 mg παμοϊκή πυραντέλη βάση ή 7,2 mg παμοϊκής πυραντέλης. Κάθε σωληνάριο επαρκεί για 36 kg σ.β.

Προς διευκόλυνσή σας χρησιμοποιείτε τον δοσομετρητή πάνω στο κουτί της συσκευασίας.

Δοσολογικό σχήμα:

Προβείτε σε προγραμματισμένες δόσεις στις πιο κάτω φάσεις της ζωής του σκύλου.

Προληπτική αγωγή:

Κουτάβια που θηλάζουν: Πρώτη δόση σε ηλικία 2 εβδομάδων, επαναλαμβανόμενη κάθε 2 εβδομάδες μέχρι τον απογαλακτισμό. Μετά την περίοδο απογαλακτισμού, θα πρέπει η χορήγηση να γίνεται ανά 3 μήνες.

Σε κουτάβια που απομακρύνονται από την μητέρα τους και δεν έχει εφαρμοστεί το παραπάνω πρόγραμμα, προτείνεται η άμεση χορήγηση μιας δόσης με δύο επαναλήψεις σε μεσοδιάστημα 10 ημερών.

Όταν υπάρχει κουτάβι που προέρχεται από μια τοκετοομάδα στην οποία δεν έχει ακολουθηθεί το πρόγραμμα ρουτίνας που προτείνεται για τα κουτάβια, συνιστάται το ακόλουθο πρόγραμμα: Μία δόση την ημέρα της άφιξης, μία την 10^η ημέρα και μία την 20^η ημέρα μετά την άφιξη. Στη συνέχεια, ακολουθείστε το πρόγραμμα που ενδείκνυται για τα κουτάβια.

Θηλυκοί σκύλοι:

Σκύλοι που εγκυμονούν: Μία δόση στο μέσο της εγκυμοσύνης (περίπου την 30^η μέρα της κυοφορίας)

Σκύλοι σε γαλουχία: 2 εβδομάδες μετά τον τοκετό και ακολούθως κάθε 2 εβδομάδες μέχρι τον απογαλακτισμό των κουταβιών. Συνιστάται να γίνεται ταυτόχρονη χορήγηση στη μητέρα και στα κουτάβια που θηλάζουν.

Ενήλικοι σκύλοι: Από την ηλικία των 6 μηνών μία χορήγηση ανά 3 μήνες.

Τα κανονικά δοσολογικά σχήματα είναι ιδιαίτερα σημαντικά για ένα σωστό αντιπαρασιτικό έλεγχο.

Οι παρατεταμένες χορηγήσεις είναι δυνατό να δημιουργήσουν ανθεκτικά στελέχη παρασίτων έναντι της δραστικής ουσίας.

3.10 Συμπτώματα υπερδοσολογίας (και κατά περίπτωση, μέτρα αντιμετώπισης και antidota)

Το προϊόν έχει ευρύτητα περιθώρια ασφάλειας σε όλες τις ηλικίες συμπεριλαμβανομένων των μικρών κουταβιών και θηλυκών σε περιόδους εγκυμοσύνης και θηλασμού.

3.11 Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων περιορισμών στη χρήση αντιμικροβιακών και αντιπαρασιτικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων προκειμένου να περιοριστεί ο κίνδυνος ανάπτυξης αντοχής

Δεν ισχύει.

3.12 Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet: QP52AF02

4.2 Φαρμακοδυναμική

Η παμοϊκή πυραντέλη είναι μία ευρέως φάσματος ανθελμινθική ουσία της οικογένειας των τετραϋδροπυριμιδινών. Έχει ευρύ φάσμα δράσης και είναι δραστική εναντίων των κυριότερων γαστρεντερικών νηματελμίνθων του σκύλου και της γάτας. Δρα στις νευρομυϊκές συνάψεις των μυϊκών κυττάρων των παρασίτων προκαλώντας τη σπαστική παράλυσή τους, την αποβολή τους από τον ξενιστή και τελικά τον θάνατό τους.

4.3 Φαρμακοκινητική

Η παμοϊκή πυραντέλη είναι δυσδιάλυτη στο νερό και για αυτό δεν απορροφάται εύκολα, με αποτέλεσμα να έρχεται αναλλοίωτη και να δρα στα παράσιτα του τελικού τμήματος του παχέος εντέρου.

Η πυραντέλη που βρίσκεται σε μικρή συγκέντρωση στην κυκλοφορία, μεταβολίζεται γρήγορα και οι μεταβολίτες του φαρμάκου δεν έχουν τοξικές συνέπειες.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν είναι γνωστή καμία.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 60 μήνες

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Να μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25 °C.

Να φυλάσσεται σε ξηρό μέρος.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Κουτί με σωληνάριο των 24 g.

5.5 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

6. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

ZOETIS HELLAS S.A.

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

ΕΛΛΑΔΑ: 83108/25-11-2011/K- 0001903

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

09/03/1993

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

{06/2024}

10. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).