

PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Banminth vet. 11,5 % oralpasta til katt

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

1 gram inneholder:

Virkestoff:

Pyrantelmonat 115,3 mg

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Natriumalginat	
Sorbitol	
Vannfri kolloidal silika	
Metylparahydroksybenzoat	1,8 mg
Propylparahydroksybenzoat	0,2 mg
Renset vann	

Blek eller brun-gul oral pasta.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Mot spolorm: *Toxocara canis*, *T. cati*, *Toxascaris leonina*.

Mot hakeorm: *Ancylostoma* spp., *Uncinaria stenocephala*.

3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet.

Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegiving:

Kan brukes til drektige og diegivende dyr.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen kjente.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Normal dosering er 58 mg pyrantelmonat per kg kroppsvekt. Dette tilsvarer 0,5 gram pasta, eller en delstrek på doseringssprøyten, per kg kroppsvekt. For å sikre korrekt dosering skal stemplet nullstilles før dosering. Før tilførsel fjernes hetten og stemplet presses forsiktig inn til forseglingen når nullmerket. Kast eventuell pasta som kommer ut.

Voksne katter behandles 1-2 ganger per år. Unge katter fram til 2-3 års alder behandles en gang per kvartal.

Hunkatter i avl behandles etter parring og samtidig med kattungene.

Kattunger behandles ved 2, 4, 6, 8 og 10 ukers alder.

Ved fastslått parasittinfestasjon behandles umiddelbart, og behandlingen gjentas etter 14 dager.

Ønsket mengde pasta kan administreres direkte i kattens munn, eller gis sammen med mat.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Da pyrantelmonat absorberes i beskjedne grad er risikoen for overdosering veldig liten. Over 50 ganger normaldose har ikke medført noen symptomer på toksisitet.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATC-kode: QP52A F02

4.2 Farmakodynamikk

Anthelmintikum tilhørende tetrahydropyrimidingruppen. Pyrantel har effekt mot både kjønnsmodne stadier og larvestadier av gastrointestinale nematoder. Virkningsmekanisme: Påvirker parasittenes neuromuskulære transmisjon via stimulering av kolinerge neuroner. Dette forårsaker spastisk paralyse i parasittene.

4.3 Farmakokinetikk

Pyrantelembonat er et tungt oppløselig salt og absorberes kun i liten grad fra tarmen. Den mengden som absorberes (maks.10 % i laboratorieforsøk på rotte og hund) metaboliseres raskt.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Ikke relevant.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares ved høyst 25 °C.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

3 g doseringssprøyte

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Zoetis Animal Health ApS

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER

6705

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 1977-03-08

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

19.11.2024

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).