

PAKNINGSVEDLEGG:

1. Veterinærpreparatets navn

Banminth vet. 2,2% oralpasta til hund

2. Innholdsstoffer

1 g pasta inneholder:

Virkestoff:

22 mg pyrantelembonat

Hjelpestoffer: sorbitol, natriumalginat, silika, samt konserveringsmiddel propylparahydroksybenzoat (E216) 0,2 mg, metylparabenzonat (E218) 1,8 mg og vann.

Blek eller brungul pasta.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund.

4. Indikasjoner for bruk

Mot spolorm og hakeorm hos hund.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Ingen.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ikke relevant.

Drektighet og diegiving:

Kan brukes til drektige og lakterende dyr.

Overdosering:

Det er ingen kjente reaksjoner ved overdosering.

Virkestoffet tas i meget liten grad opp fra tarmen. Det er derfor stor sikkerhetsmargin for preparatet.

7. Bivirkninger

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt:

Direktoratet for medisinske produkter:

www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Normal dosering er 14 mg pyrantelmonat per kg kroppsvekt. Dette tilsvarer 0,67 g pasta.

Tube: 2 cm av pastaen gis for hver kilo kroppsvekt.

En tube på 10 g rekker til behandling av 15 kg kroppsvekt, og 24 g rekker til 36 kg kroppsvekt.

Den anbefalte pastamengde skal gis i en dose.

Pastaen har god smak og kan blandes i fôret eller gis direkte i munnen, f. eks. til diende valper.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Kan gis til alle hunderaser og til hunder i alle aldre, inklusive drektige og diegivende tisper.

Vei gjerne hunden før behandling for å unngå gal dose. Endring i fôring er ikke nødvendig.

Drektige tisper gis en ormekur en uke før og en uke etter valping.

Valpene behandles ved en ukes alder, og siden hver fjortende dag ytterligere 4 ganger.

OBS ! Andre behandling skal skje senest 20. levedag.

Unghunder behandles hver 3. og 6. måned ved behov.

Voksne hunder behandles en gang årlig.

Ved fastslått parasittinfeksjon behandles omgående og behandlingen gjentas etter 14 dager.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares ved høyst 25 °C.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og tube etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

6038

Pakningsstørrelser:

Tube: 10 g, 24 g, 5 x 24 g

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

19.11.2024

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig på nettstedet til www.felleskatalogen.no [og i Unionens preparatdatabase \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgia