

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**ŠKATLA****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Banminth 40 mg peroralna pasta

2. NAVEDBA UČINKOVIN

1 g peroralne paste vsebuje 115,3 mg piranteliјеvega embonata (kar ustreza 40,0 mg pirantela).

3. VELIKOST PAKIRANJA

2 g
3 g

4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Mačke.

5. INDIKACIJE

Zdravljenje infestacij z naslednjimi nematodi pri mačkah: *Ancylostoma spp.*, *Toxocara cati* in *Toxascaris leonina*.

6. POTI UPORABE

Peroralna uporaba.

7. KARENCA**8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/llll}
Odprto zdravilo uporabite takoj.

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C.
Zaščitite pred svetlobo.

10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

11. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

12. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"
--

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET
--

Zoetis Belgium

14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET
--

NP/V/0028/002

15. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH
OVOJNINAH**

BRIZGA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Banminth 40 mg

2. KOLIČINA UČINKOVIN

115,3 mg pirantelijevoga embonata (40,0 mg pirantela)/g paste

3. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {števila}

4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

Odprto zdravilo uporabite takoj.

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Banminth 40 mg peroralna pasta za mačke

2. Sestava

1 g peroralne paste vsebuje:

Učinkovine:

115,3 mg pirantelijevga embonata kar ustreza 40,0 mg pirantela.

Pomožne snovi:

propilparahidroksibenzoat
metilparahidroksibenzoat

Svetlo rumena, neprozorna pasta.

3. Ciljne živalske vrste

Mačke.

4. Indikacije

Zdravljenje infestacij z naslednjimi nematodi pri mačkah: *Ancylostoma spp.*, *Toxocara cati* in *Toxascaris leonina*.

5. Kontraindikacije

Jih ni.

6. Posebna opozorila

Jih ni.

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Ni smiselno.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Po uporabi si roke umijte z vodo in milom.

Brežost in laktacija:

Z laboratorijskimi študijami niso bili dokazani teratogeni in fetotoksični učinki. Lahko se uporablja v obdobju brežosti in laktacije..

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Pirantel, morantel in levamisol imajo podoben mehanizem delovanja zato je priporočljivo, da se izognete sočasnemu dajanju, ker se poveča tveganje za toksične učinke. Živali pozorno opazujte, kadar sočasno dajete organofosfate in dietilkarbamazin.

Preveliko odmerjanje:

Zdravilo ima izjemno široko varnostno mejo, zato prevelik odmerek običajno ne povzroči neželenih učinkov niti pri mladičih niti pri odraslih mačkah.

Glavne inkompatibilnosti:

Zaradi antagonističnega delovanja pirantela ne uporabite istočasno s piperazinom.

7. Neželeni dogodki

Mačke:

Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):
navzea (siljenje na bruhanje)

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavniku, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: <https://www.jazmp.si/spletni-obrazec/>.

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Odmerjanje:

Priporočeni odmerek znaša 20,0 mg pirantela na 1 kg telesne mase, kar ustreza enemu razdelku brizge (0,5 g peroralne paste).

Brizge z 2 g peroralne paste zadostujejo za zdravljenje mačk s 4 kg telesne mase, 3 g brizge pa za zdravljenje mačk s 6 kg telesne mase.

Vnašanje:

Nastavite dulec brizge na koren jezika in iztisnite ustrezen odmerek. Pasto lahko mešate tudi s hrano, ki naj ne presega količine enega obroka.

Priporočljiv način preventivne dehelmintizacije:

Plemenske mačke: prvo zdravljenje 14 dni po parjenju, nato pa 14 dni po kotitvi in vsak drugi teden do 10. tedna po kotitvi skupaj z mladiči.

Mladiči: prvo zdravljenje v starosti dveh tednov, nato vsake 14 dni do 10. tedna starosti.

Mlade mačke: zdravljenje 4-krat letno do starosti 3 let.

Odrasle mačke: zdravljenje vsaj 2-krat letno.

Zdravljenje akutne infestacije z glistami:

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

Način uporabe:

Pred odmerjanjem je treba bat nastaviti na položaj nič, da bi se zagotovilo pravilno odmerjanje. Pred dajanjem odstranite zamašek, previdno pritiskajte bat, dokler tesnilo ne doseže oznake nič. Odvečno pasto zavržite.

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila

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.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: uporabite takoj.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Brez veterinarskega recepta.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj

NP/V/0028/002

Škatla z polipropilensko brizgo za peroralno dajanje z 2 g in s 3 g peroralne paste.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

1. 7. 2025

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-La-Neuve
Belgija

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih dogodkov:

Zoetis B.V.

Podružnica Zagreb za promidžbu

Petra Hektorovića 2,

10000 Zagreb,

Hrvaška

Tel: +385 1 6441 462