

PŘÍBALOVÁ INFORMACE
Banminth 21,62 mg/g perorální pasta pro psy

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Česká republika, s.r.o., náměstí 14. října 642/17, 150 00 Praha 5, Česká republika

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Zoetis Belgium SA, Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgie

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Banminth 21,62 mg/g perorální pasta pro psy
Pyranteli embonas

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 gram světležluté, neprůhledné perorální pasty obsahuje

Léčivá(é) látka(y):

Pyranteli embonas 21,62 mg
(odpovídá 7,5 mg Pyrantelium báze)

Pomocné látky:

Metylparaben (E218) 1,8 mg
Propylparaben (E216) 0,2 mg

4. INDIKACE

Prevence a léčba infekcí u psů způsobených oblémy červy nacházejícími se v lumen střeva: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma* ssp. a *Uncinaria stenocephala*.

5. KONTRAINDIKACE

Nejsou známy.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nejsou známy.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Dávka: 14,5 mg pyrantel pamoátu odpovídá 5 mg pyrantel báze na kg.

Z tuby vytlačit 2 cm pasty (dle měřítka na krabici) na 1 kg živé hmotnosti. Obsah 24g tuby postačuje k odčervení psa o hmotnosti 36 kg, obsah 10g tuby postačuje na 15 kg ž.hm.
Přípravek se aplikuje perorálně přímo nebo zamíchaný do jídla.

Antihelmintický program:

1. Štěňata do 8 týdnů věku: První aplikace ve věku 2 týdnů a následovně ve 4., 6. a 8. týdnu.
2. Štěňata od 8. týdne věku: 1krát měsíčně, t.j. 3., 4., 5. a 6. měsíc věku.
3. Feny: 1krát v době připuštění, týden před porodem. Kojící feny: ve 2, 4, 6, a 8 týdnech a po odstavu společně se štěňaty.
4. Dospělí psi: doporučuje se pravidelně dvakrát ročně od stáří 6 měsíců.

Začervení oblémy červy nebo měchovci:

Pokud jsou zjevné klinické příznaky začervení, nebo je stanovena přítomnost obléhých červů nebo měchovců koprologicky, doporučuje se přípravek aplikovat dvakrát v odstupu dvou týdnů.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Přípravek se podává perorálně přímo nebo zamíchaný do jídla.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Chraňte před chladem a mrazem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Po použití umýt ruce a ostatní části těla, které přišly do styku s přípravkem.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Listopad 2019

15. DALŠÍ INFORMACE

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Nepodávat současně piperazin.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván bez předpisu.

Registrované velikosti balení: 10 g, 24 g.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17, 150 00 Praha 5
Česká republika

Tel: +420 257 101 111
E-mail: infovet.cz@zoetis.com