

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Banminth στοματική πάστα για γάτες

2. Σύνθεση

Κάθε 1g του προϊόντος περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Pyrantel pamoate 115,3mg
(αντιστοιχούν σε 40 mg Pyrantel base)

Έκδοχα:

Sodium alginate, Sorbitol solution, Silicon dioxide, Methylparaben, Propylparaben & Purified water

3. Είδη ζώων

Γάτες.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

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 της γάτας. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ιδιαίτερα δραστικό εναντίον των παρακάτω παρασίτων της γάτας.

- ο *Ancylostoma spp.*
- ο *Toxocara cati*
- ο *Toxascaris leonina*

5. Αντενδείξεις

Καμία.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Καμία.

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

Δεν ισχύει.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

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

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Δεν είναι γνωστή καμία.

Υπερδοσολογία:

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

Κύριες ασυμβατότητες:
Δεν είναι γνωστή καμία.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Γάτες:

Δεν αναφέρονται.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων
Μεσογείων 284
GR-15562 Χολαργός, Αθήνα
Τηλ: + 30 21 32040213
e-mail: vetpharmacovigilance@eof.gr
Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Χορήγηση από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι μια εύγευστη κρέμα, εξαιρετικά αποδεκτή από τις γάτες, και μπορεί να χορηγηθεί είτε απευθείας στο στόμα είτε μετά από ανάμειξη με την τροφή. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται στην δόση 0,5g/kg σ.β. (57,6mg παμοϊκής πυραντέλης/kg σ.β.), σύμφωνα με το παρακάτω δοσολογικό σχήμα.

1. Γατάκια (μικρότερα των 12 εβδομάδων): Μία χορήγηση την 4^η, 6^η, 8^η και 12^η εβδομάδα της ζωής τους (αφορά κυρίως την *Toxocara cati*).
2. Γάτες (μεγαλύτερες από 12 εβδομάδες): Χορήγηση κάθε 3 μήνες.
3. Έγκυες γάτες: Χορήγηση κάθε 3 εβδομάδες κατά την διάρκεια της κυοφορίας.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

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.

Για να εξασφαλιστεί η σωστή δοσομέτρηση, το έμβολο πρέπει να μηδενίζεται πριν από τη χορήγηση της δόσης. Πριν από τη χορήγηση, αφαιρέστε το καπάκι, πιέστε το έμβολο προσεκτικά μέχρις ότου η σφραγίδα φτάσει το μηδενικό σημάδι και απορρίψετε οποιοδήποτε περίσσειμα πάστας.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Να μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25 °C.

Να φυλάσσεται σε ξηρό μέρος.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα και στο κουτί μετά την ένδειξη Exp. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

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 ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής.> <Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

83109/25-11-2011/K-0001904

Πλαστικές διαφανείς προγεμισμένες σύριγγες των 2 & 3g.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

06/2024

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>).

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

ZOETIS HELLAS S.A
Σώρου 8-10, Δημητσάνας και Καλτεζών,
Μαρούσι 15125, Αττική, Ελλάδα
Τηλ: +302106791900
Fax.: +30 210 6748010
E-mail: info@zoetis.com

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Zoetis Belgium S.A.
Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-La-Neuve, ΒΕΛΓΙΟ

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν,
παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας
κυκλοφορίας