

## **NAVODILO ZA UPORABO**

Banminth 40 mg peroralna pasta za mačke

### **1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER IMETNIKA DOVOLJENJA ZA IZDELAVO ZDRAVILA, ODGOVORNEGA ZA SPROŠČANJE SERIJ V EGP, ČE STA RAZLIČNA**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec odgovoren za sproščanje serij:

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

### **2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Banminth 40 mg peroralna pasta za mačke

Pirantel

### **3. NAVEDBA ZDRAVILNE(IH) UČINKOVIN(E) IN DRUGIH SESTAVIN**

1 g peroralne paste vsebuje:

#### **Zdravilna učinkovina:**

Pirantelijev pamoat 115,3 mg

(kar ustreza 40,0 mg pirantela)

#### **Pomožne snovi:**

propilparahidroksibenzoat 0,2 mg

metilparahidroksibenzoat 1,8 mg

silicijev dioksid, koloidni, brezvodni 30,0 mg

sorbitol, sirup, 70% 150,0 mg

natrijev alginat 22,0 mg

prečiščena voda 680,7 mg

### **4. INDIKACIJA(E)**

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

### **5. KONTRAINDIKACIJE**

Niso znane.

## **6. NEŽELENI UČINKI**

Če zdravilo odmerite v priporočenem odmerku, je malo verjetno, da se bodo pojavili neželeni učinki. Pri malih živalih se lahko po dajanju pojavi slabost.

Če opazite kakršne koli resne stranske učinke ali druge učinke, ki niso omenjeni v teh navodilih za uporabo, obvestite svojega veterinarja.

## **7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE**

Mačke

## **8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) 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.

## **9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA**

Po uporabi si roke umijte z vodo in milom.

## **10. KARENCA**

Ni smiselno.

## **11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjujte nedosegljivo otrokom

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C zaščiteno pred neposredno svetlobo.

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini.

## **12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)**

Jih ni.

## **13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO**

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.

## **14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO**

## **15. DRUGE INFORMACIJE**

**Vrsta ovojnine in vsebina:** Škatla z brizgo za peroralno dajanje z 2 g in s 3 g peroralne paste.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

**Rok uporabnosti:** Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 36 mesecev.

Po prvem odpiranju stične ovojnine zdravilo čim prej porabite.

**Številka serije:** označena na ovojninini.

**Številka dovoljenja za promet:** NP/V/0028/002

**Način izdajanja:** brez recepta.