

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Banminth vet. 2,2 % oral pasta

2. Sammansättning

Ett gram innehåller:

Aktiv substans:

Pyrantelembonat 22 mg

Hjälpämnen:

Kiseldioxid, sorbitol, natriumalginat och renat vatten samt konserveringsmedlen propylparaben E216 och metylparaben E218.

Svagt gul pasta.

3. Djurslag

Hund

4. Användningsområden

Avmaskning av hund med spol- eller hakmaskinfektion.

5. Kontraindikationer

Inga kända.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:
Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur
Ej relevant.

Dräktighet och digivning:

Kan ges till dräktiga och digivande tikar.

7. Biverkningar

Hund:

Inga biverkningar förväntas vid normal användning av läkemedlet.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om

du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Om läkemedlet erhållits på recept, följ alltid veterinärens dosering.

Tub:

Ge en 2 cm lång sträng av pastan för varje kilo hunden väger.

(Det motsvarar 0,67 g av pastan.)

En tub om 10 g räcker för behandling av en hund som väger 15 kg och en tub om 24 g räcker för 36 kg hund.

Av tuben ges	Hundens vikt
4 cm	2 kg
8 cm	4 kg
20 cm	10 kg

9. Råd om korrekt administrering

Hunden bör vägas före behandling för att undvika för låg dos.

Pastan har god smaklighet och ska ges inblandad i fodret, men inte i större mängd än att hunden äter upp allt vid ett tillfälle. Till diande valpar kan pastan ges direkt i munnen.

Vid konstaterad förekomst av spolmask kan behandlingen behöva upprepas efter ca 14 dagar.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på tubens etikett eller kartongen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptfritt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

9216

Aluminiumtub innehållande 10 g, 24 g eller 10x24 g oralpasta, förpackad i en kartong.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2024-12-13

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgien

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Pharmaxim AB
Örjaleden 48
261 51 Landskrona
tel. 042- 38 54 50
drugsafety@pharmaxim.com