

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Embotape Vet 400 mg/g oral pasta för häst

2. Sammansättning

Varje gram innehåller:

Aktiv substans:

Pyrantelpamoat 400 mg

Hjälpämnen:

Butylhydroxytoluen 0,2 mg

En homogen, ljus guldfärgad emulsion.

3. Djurslag

Häst.

4. Användningsområden

Infektioner av *Strongylidae* (stora och små strongylider), *Trichonematidae* (Cyathostomumarter), *Parascaris* (spolmask), *Oxyuris* och *Anoplocephala* (springmask och bandmask) hos häst.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena och till starkt försvagade djur och till starkt försvagade djur.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tillfällig hudöverkänslighet kan förekomma, varför hudkontakt skall undvikas; tvätta med tvål och vatten.

Dräktighet och digivning:

På grund av den ringa absorptionsgraden kan detta läkemedel utan risk ges till dräktiga och digivande ston.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Interaktionsstudier är inte utförda, men pyrantel bör inte kombineras med piperazin eller levamisol.

Överdoserings:

Låg akut toxicitet; peroral dosering av 2000 mg/kg till mus och råtta eller 1000 mg/kg till hund har inte visat några toxiska effekter.

7. Biverkningar

Häst:

Inga kända.

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)

Sprutan är graderad i 6 delstreck, vardera motsvarande 1900 mg pyrantelpamoat. Vid administrering införes sprutpipen i hästens mungipa och önskad mängd pasta trycks ut på tungans bakre del.

Rundmaskar: Normaldos 19 mg pyrantelpamoat per kg kroppsvikt. Innehållet i en spruta räcker till behandling av 600 kg.

Bandmask: Normaldos 38 mg pyrantelpamoat per kg kroppsvikt. Innehållet i en spruta räcker till behandling av 300 kg.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

9. Råd om korrekt administrering

Sprutan är graderad med 100 kg intervall som gäller vid behandling mot rundmaskar. Ställ in doseringsringen på aktuell kroppsvikt. Vid behandling mot bandmask skall doseringsringen ställas in på den dubbla kroppsvikten. Tag bort skyddshuven från sprutspetsen. För in sprutans pip i mungipan mot tungans bakre del och tryck ut önskad mängd pasta.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: Noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Överblivet läkemedel överlämnas till apotek 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 apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

Nummer på godkännande för försäljning: 12756.

Förpackningsstorlekar:

Kartong 1x28,5g, 2x28,5 g, 10x28,5 g, 50 x 28,5 g och 10x10x28,5 g.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-05-08

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

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Bimeda Animal Health Limited,
Unit 2, 3 & 4 Airton Close,
Tallaght,
Dublin 24,
Irland.

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Bimeda Nordic Aps,
Magnoliavej 12 C,
5250 Odense SV, Danmark
Tel: +45 22 53 02 89
Email: bimedanordic@bimeda.com

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.