

## PRODUKTRESUMÉ

### 1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Banminth vet. 2,2 % oral pasta

### 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Ett gram innehåller:

#### Aktiv substans:

Pyrantelemonat 22 mg.

#### Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Propylparaben E216
Metylparaben E218
Kiseldioxid
Sorbitol
Natriumalginat
Renat vatten

Svagt gul pasta.

### 3. KLINISKA UPPGIFTER

#### 3.1 Djurslag

Hund

#### 3.2 Indikationer för varje djurslag

För behandling av spolmask och hakmask i tarmen hos hund (*T. canis*, *T. leonina*, *Ancylostoma* spp och *Uncinaria stenocephala*).

#### 3.3 Kontraindikationer

Inga.

#### 3.4 Särskilda varningar

Inga.

#### 3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Ej relevant.

### **3.6 Biverkningar**

Hund:

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se relevanta kontaktuppgifter i bipacksedeln.

### **3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Kan användas under dräktighet och laktation.

### **3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Inga kända.

### **3.9 Administreringsvägar och dosering**

#### Dosering:

Normaldosen är 14 mg pyrantelemonat per kg kroppsvikt.

Hunden bör vägas före behandling för att undvika underdosering.

Ge en 2 cm lång sträng (vilket motsvarar 0,67 g pasta) per kg kroppsvikt.

Tub om 10 g och 24 g räcker för behandling av upp till 15 kg respektive 36 kg kroppsvikt.

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

#### Administreringssätt:

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.

### **3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)**

Inga rapporter om biverkningar från utförda försök med högre dosering än normalt föreligger.

### **3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens**

Ej relevant.

### **3.12 Karenstider**

Ej relevant.

## **4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER**

### **4.1 ATCvet-kod: QP52AF02**

### **4.2 Farmakodynamik**

Pyrantelembonat tillhör gruppen tetrahydropyrimidiner. Pyrantel är en potent acetylkolinagonist och påverkar den neuromuskulära transmissionen genom att stimulera kolinerga neuronerna. Detta resulterar i en utdragen spastisk paralytisk av masken. Vid rekommenderad dos har pyrantelembonat > 90 % effekt mot spolmask och hakmask hos hund. Pyrantel har effekt mot följande parasiter hos hund: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma* spp och *Uncinaria stenocephala*.

#### **4.3 Farmakokinetik**

Pyrantelembonat är relativt olösligt och absorberas endast till ringa del från tarmkanalen. Den lilla mängd som absorberas metaboliseras snabbt och metaboliterna har ingen toxisk potential.

### **5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

#### **5.1 Viktiga inkompatibiliteter**

Inga kända.

#### **5.2 Hållbarhet**

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 5 år.

#### **5.3 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C.

#### **5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)**

Aluminiumtuber: 10 g, 24 g och 10x24 g.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

#### **5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

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.

### **6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Zoetis Animal Health ApS

### **7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

9216

### **8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE**

Datum för första godkännandet: 1976-12-17

### **9. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

2024-06-28

## **10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL**

Receptfritt läkemedel.

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