B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

1. Název veterinárního léčivého přípravku

Banminth 21,62 mg/g perorální pasta pro psy

2. Složení

1 gram obsahuje:

**Léčivá látka:**

Pyranteli embonas 21,62 mg

(odpovídá 7,5 mg pyrantelum)

**Pomocné látky:**

Methylparaben (E 218) 1,8 mg

Propylparaben (E 216) 0,2 mg

Perorální pasta.

Světležlutá neprůhledná pasta.

3. Cílové druhy zvířat

Psi.

4. Indikace pro použití

Prevence a léčba infekcí u psů způsobených hlísticemi nacházejícími se v lumenu střeva: *Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma* ssp. a *Uncinaria stenocephala*.

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

Rezistence parazitů vůči kterékoli skupině anthelmintik se může vyvinout po častém a opakovaném používání anthelmintik dané skupiny.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Předcházet poddávkování z důvodu nesprávného stanovení živé hmotnosti, resp. nesprávného podání léku.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Zabraňte kontaktu přípravku s pokožkou.

Po použití umýt ruce a ostatní části těla, které přišly do styku s přípravkem.

Březost a laktace:

Lze použít během březosti a laktace. Žádné nežádoucí účinky nebyly pozorovány nebo popsány v pokusech ani při použití vyšších než doporučených dávek.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nepodávat současně piperazin.

Předávkování:

Přípravek je velmi málo toxický a jeho předávkování by nemělo vyvolat žádné nežádoucí reakce ani u štěňat ani u dospělých fen a psů.

Zvláštní omezení použití a zvláštní podmínky pro použití:

Neuplatňuje se.

Hlavní inkompatibility:

Nejsou známy.

7. Nežádoucí účinky

Psi:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků: Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv,

Hudcova 232/56a, 621 00 Brno, Mail: [adr@uskvbl.cz](mailto:adr@uskvbl.cz),

Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Dávka: 14,5 mg pyrantel pamoátu odpovídá 5 mg pyrantelu na kg.

Z tuby vytlačit 2 cm pasty (dle měřítka na krabičce) na 1 kg živé hmotnosti.

Obsah 24g tuby postačuje k odčervení psa o hmotnosti 36 kg, obsah 10g tuby postačuje na 15 kg ž.hm.

Přípravek se aplikuje perorálně přímo nebo zamíchaný do krmiva.

*Antihelmintický program:*

1. Štěňata do 8 týdnů věku: První aplikace ve věku 2 týdnů a následovně ve 4., 6. a 8. týdnu.

2. Štěňata od 8. týdne věku: 1krát měsíčně, tj. 3., 4., 5. a 6. měsíc věku.

3. Feny: 1krát v době připuštění, týden před porodem. Kojící feny:

současně se štěňaty v jejich 2., 4., 6., a 8. týdnu věku a po jejich odstavu.

4. Dospělí psi: doporučuje se pravidelně dvakrát ročně od stáří 6 měsíců.

*Začervení škrkavkami nebo měchovci:*

Pokud jsou zjevné klinické příznaky začervení nebo je stanovena přítomnost škrkavek nebo měchovců koprologicky, doporučuje se přípravek podat dvakrát v odstupu dvou týdnů.

9. Informace o správném podávání

10. Ochranné lhůty

Neuplatňuje se.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před chladem nebo mrazem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván bez předpisu.

14. Registrační čísla a velikosti balení

96/1193/94-C

Velikosti balení: 10 g, 24 g.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

15. Datum poslední revize příbalové informace

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)*.*

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi ([https://www.uskvbl.cz](https://www.uskvbl.cz/cs/registrace-a-schvalovani/registrace-vlp/seznam-vlp/aktualne-registrovane-vlp)).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Zoetis Česká republika, s.r.o.

náměstí 14. října 642/17

150 00 Praha

Česká republika

Tel: +420 257 101 111

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-La-Neuve

Belgie