

SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Banminth Katze 115,3 mg/g perorální pasta pro kočky

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

1 gram pasty obsahuje

Léčivá(é) látka(y):

Pyranteli embonas 115,30 mg
(odpovídá 40,0 mg Pyrantelum báze)

Pomocné látky:

Metylparaben (E218) 1,8 mg
Propylparaben (E216) 0,2 mg

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

3. LÉKOVÁ FORMA

Perorální pasta.
Světležlutá, neprůhledná pasta.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cílové druhy zvířat

Kočky

4.2 Indikace s upřesněním pro cílový druh zvířat

Prevence a léčba infekcí u koček způsobených oblémi červy nacházejícími se v lumenu střeva: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma ssp.* a *Uncinaria stenocephala*.

4.3 Kontraindikace

Nejsou známy.

4.4 Zvláštní upozornění <pro každý cílový druh>

Nejsou.

4.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro použití u zvířat

Žádné.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

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

4.6 Nežádoucí účinky (frekvence a závažnost)

Nejsou známy.

4.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

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

4.8 Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Nepodávat současně piperazin.

4.9 Podávané množství a způsob podání

Dávka: 20 mg pyrantel báze na kg ž.hm.

Dávka je jeden dílek na stupnici aplikátoru/kg ž. hm. Aplikátor o obsahu 2g postačuje na odčervení kočky o hmotnosti 4 kg a aplikátor 3 g na 6 kg ž.hm.

Aplikace: K zajištění správného dávkování je třeba nastavit píst na hodnotu nula. Před podáním zvířeti odstraňte zátku, stlačte opatrně píst tak, aby jeho konec dosáhl značky nula a zlikvidujte pastu, která byla vytlačena. Potom vsuňte nástavec aplikátoru na kořen jazyka a vytlačte požadovanou dávku. Pasta může být také smíchána s krmivem. V tomto případě je důležité, aby krmiva bylo takové množství, které sní kočka najednou.

Odčervovací program:

Kořata do 12 týdnů stáří: první odčervení ve stáří 3 týdny a další v intervalu 3 týdnů, tj. 3., 6., 9. a 12. týden věku.

Kořata od 12. týdne stáří: v dobrých zoohygienických podmínkách postačuje jedno odčervení za 3 měsíce.

Matky kořat: současně s kořaty.

Dospělé kočky: 4-krát ročně.

Začervení oblémy červy nebo měchovci

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

4.10 Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota), pokud je to nutné

Přípravek je velmi málo toxický a jeho předávkování by nemělo vyvolat žádné nežádoucí reakce ani u kořat ani u dospělých koček.

4.11 Ochranné lhůty

Není určeno pro potravinová zvířata.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Anthelminika, tetrahydropyrimidiny
ATCvet kód: QP52AF02

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Pyrantel pamoat patří do skupiny tetrahydropyrimidinových anthelmintik. Má široké spektrum účinku proti většině gastrointestinálních helmintů zvířat a lidí.

Je účinný proti následujícím helmintům koček:

- *Toxocara cati*
- *Toxascaris leonina*
- *Ancylostoma caninum*
- *Ancylostoma braziliense*
- *Ancylostoma tubaeforme*
- *Uncinaria stenocephala*

Pyrantel působí jako agonista na acetylcholinových (Ach) receptorech svalových buněk nematodů, což vede k neuromuskulární bloádě charakteristické pro depolarizující látky. Tak dochází k spastické paralýze helmintů a jejich vypuzení z hostitele. V doporučených dávkách je pyrantel pamoat účinný proti více jak 90% dospělých a L₄- larvy obličej červů u koček.

5.2 Farmakokinetické údaje

Pyrantel pamoat je relativně nerozpustný a slabě resorbovatelný ze střeva. Bezpečnost přípravku je vysoká; akutní toxicita vyjádřená LD₅₀-představuje dávku více jak 7000 mg/kg, což je 121-násobné překročení doporučené dávky. Účinnost se omezuje na parazity přítomné v střevním lumen. Malé množství pyrantelu resorbovaného do organismu je rychle metabolizováno, přičemž tyto metabolity nemají žádný toxický vliv na organismus.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Seznam pomocných látek

Metylparaben (E218)
Propylparaben (E216)
Natrium-alginát
Sorbitol 70% krystalizující
Koloidní bezvodý oxid křemičitý
Čištěná voda.

6.2 Inkompatibility

Nejsou známy.

6.3 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu 3 roky.

6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Chraňte před chladem a mrazem.

6.5 Druh a složení vnitřního obalu

Polyethylenový (LDPE) aplikátor se stupnicí po 0,5 g v rozpětí 0,5-2 g resp. 0,5-3 g a s ochranným uzávěrem. Aplikátor je vložen do papírové krabičky.

Velikost balení: 2 g, 3 g

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

6.6 Zvláštní opatření pro zneškodňování nepoužitého veterinárního léčivého přípravku nebo odpadu, který pochází z tohoto přípravku

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis Česká republika, s.r.o., Náměstí 14. října 642/17, 150 00 Praha 5, Česká republika

8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

96/1192/94-C

9. DATUM REGISTRACE/ PRODLOUŽENÍ REGISTRACE

23.11.1994, 30.11.1999, 15.3.2005, 23.2.2010

10. DATUM REVIZE TEXTU

Leden 2018

DALŠÍ INFORMACE

Veterinární léčivý přípravek je vydáván bez předpisu.