

INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO Banminth "gatto" ad us. vet., pasta

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Titolare dell'omologazione:

Zoetis Schweiz
Rue de la Jeunesse 2
2800 Delémont

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Zoetis LLC
601 W. Cornhusker Highway
Lincoln, NE, 68521, USA
e
Zoetis Belgium S.A.
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgio

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Banminth "gatto" ad us. vet., pasta

3. PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 g di pasta contiene:

Principio attivo:

Pirantel (sotto forma di pirantel embonato) 40.0 mg

Eccipienti:

Metil(4-idrossibenzoato) (E 218) 1.80 mg

Propil paraidrossibenzoato 0.20 mg

Forma farmaceutica: pasta per uso orale di colore giallo chiaro, opaca.

4. INDICAZIONE(I)

Banminth "gatto" elimina efficacemente i principali vermi del gatto, della famiglia degli ascaridi e degli anchilostomi.

5. CONTROINDICAZIONI

Nessuna.

6. EFFETTI COLLATERALI

Nessuno conosciuto.

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne il medico veterinario o il farmacista.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Gatto.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale.

La posologia è pari a 20 mg di pirantel-base per kg di peso corporeo (p.c.), equivalenti a 0.5 g di pasta per kg p.c.

Evitare il sottodosaggio.

Un iniettore da 3 g è sufficiente per trattare un gatto con peso corporeo fino a 6 kg.

Grazie alla sua buona tollerabilità, Banminth "gatto" può essere utilizzato anche nei gattini.

Per la somministrazione di routine di Banminth "gatto", si consiglia lo schema seguente:

Gattini

- primo trattamento a partire dal 10 giorno di vita
- trattamenti successivi ogni 2 settimane fino a 8 – 10 settimane di età
- prima di una vaccinazione
- 3 – 4 volte nel primo anno di vita

Gatti adulti

- almeno 1 – 2 volte all'anno

Gatte da riproduzione

- durante il calore
- 10 giorni prima e 10 giorni dopo il parto (insieme ai cuccioli!)

Principi generali

- una sverminazione va sempre effettuata in caso di risultato positivo dell'esame parassitologico delle feci.
- in caso di infestazione da ascaridi, ripetere il trattamento dopo 2 settimane.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

La quantità di pasta necessaria per animali con peso corporeo inferiore a 6 kg può essere facilmente stabilita con il pratico iniettore graduato per uso orale, in quanto una tacca corrisponde alla quantità di pasta necessaria per la sverminazione per 1 kg di peso corporeo.

Per garantire una posologia corretta, lo stantuffo deve essere azzerato prima del dosaggio. Prima della somministrazione, rimuovere il cappuccio e premere delicatamente sullo stantuffo finché la guarnizione raggiunge la linea dello zero.

La pasta in eccesso deve venire scartata.

Somministrare la quantità di pasta necessaria per la sverminazione in un'unica volta. A questo scopo, somministrare preferibilmente con l'iniettore piccole porzioni del prodotto sulla lingua del gatto, dal lato dietro a un canino superiore.

La quantità di pasta necessaria può anche essere miscelata con il cibo o spalmata sulle zampe; dopo qualche esitazione, l'animale assumerà il prodotto spontaneamente. Non sono stati riscontrati sintomi di intolleranza. Gli animali non devono rispettare una particolare dieta. La sverminazione effettuata con trattamenti pianificati aumenta notevolmente la vitalità degli animali e favorisce il benessere generale. Non da ultimo, queste misure sono indicate anche tenendo conto dei rischi per la salute delle persone che vengono a contatto con gli animali, in particolare i bambini.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Il prodotto non deve essere utilizzato oltre la data indicata con «Exp» sulla confezione.

Smaltire il farmaco residuo dopo l'apertura del contenitore.

Conservare a temperatura ambiente (15 – 25°C).

Tenere i farmaci veterinari fuori dalla portata dei bambini!

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Dopo un uso frequente e ripetuto di vermifughi con principi attivi appartenenti a una determinata classe, può svilupparsi resistenza nei confronti dell'intera classe.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Non applicare negli occhi dell'animale.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il farmaco veterinario agli animali:

Evitare il contatto diretto con la cute/le mucose e gli occhi. In caso di contatto con la cute/le mucose o gli occhi, lavare con abbondante acqua. Non fumare, mangiare o bere durante la manipolazione del medicamento veterinario. Lavarsi le mani dopo l'uso.

Gravidanza e allattamento:

Poiché il pirantel idrogeno pamoato non possiede proprietà nocive per l'embrione, possono essere trattate con questo prodotto, senza alcun rischio, anche gatte in gravidanza e in allattamento.

Interazione con altri farmaci e altre forme d'interazione:

Non usare contemporaneamente ad altri principi attivi appartenenti alla classe dei colinergici (ad es. levamisolo) o degli inibitori delle colinesterasi (ad es. composti organofosfati). L'attività specifica della piperazina può inibire l'efficacia del pirantel.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Il prodotto può essere somministrato senza riserve a gatti di qualsiasi età. Gli studi hanno dimostrato che Banminth "gatto" non ha effetti nocivi anche con un sovradosaggio accidentale pari a 120 volte la dose prevista.

Incompatibilità:

Nessun dato.

**13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL
PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO**

I farmaci non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o con i rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i farmaci di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

23.07.2021

Ulteriori informazioni su questo farmaco veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni: 1 iniettore dosatore per uso orale in polipropilene/polietilene con 3 g di pasta in una scatola pieghevole.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 40805

Per ulteriori informazioni sul farmaco veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.