

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Banminth "gatto" ad us. vet., pasta

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 g di pasta contiene:

Principio attivo:

Pyrantelum (ut P. pamoas)	40.0 mg
---------------------------	---------

Eccipienti:

Methylis parahydroxybenzoas (E 218)	1.80 mg
-------------------------------------	---------

Propylis parahydroxybenzoas	0.20 mg
-----------------------------	---------

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Pasta per uso orale di colore giallo chiaro, opaca.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Gatto.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Pasta vermifuga per gatti.

Banminth "gatto" elimina efficacemente i principali nematodi del gatto, quali *Toxocara cati (mystax)*, *Toxascaris leonina* e *Ancylostoma tubaeforme*.

4.3 Controindicazioni

Nessuna.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

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

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non applicare negli occhi dell'animale.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale 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 medicinale veterinario. Lavarsi le mani dopo l'uso.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Non note.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Poiché il pirantel idrogeno pamoato non possiede proprietà teratogene, possono essere trattate con questo prodotto anche gatte in gravidanza e in allattamento.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non usare contemporaneamente ad altri colinergici (ad es. levamisolo) o inibitori delle colinesterasi (ad es. composti organofosfati). L'attività specifica della piperazina (paralisi neuromuscolare dei parassiti) può inibire l'efficacia del pirantel (paralisi spastica dei parassiti).

4.9 Posologia e via 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.

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.

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.

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.

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

Banminth "gatto" possiede un indice terapeutico particolarmente elevato (un sovradosaggio pari a più di 120 volte la dose prevista viene tollerato senza sintomi di tossicità) e può essere somministrato senza riserve a gatti di qualsiasi età.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antiparassitari, composto tetraidropirimidinico come antielmintico.

Codice ATCvet: QP52AF02

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Banminth "gatto" è un antielmintico ben tollerato, di gusto neutro, per la profilassi e la terapia delle infestazioni da ascaridi e anchilostomi nel gatto. Esso agisce bloccando le giunzioni neuromuscolari dei nematodi, con conseguente paralisi irreversibile e successiva espulsione dei parassiti con le feci.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Il pirantel embonato, scarsamente idrosolubile, viene assorbito soltanto in misura limitata e ritardata. Il pirantel assorbito viene metabolizzato rapidamente.

Nel cane, il pirantel viene escreto per il 90% circa con le feci.

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Silica colloidalis anhydrica

Methylis parahydroxybenzoas (E 218)

Propylis parahydroxybenzoas
Sorbitolum liquidum non cristallisabile
Natrii alginas
Aqua purificata

6.2 Incompatibilità principali

Nessun dato.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del farmaco veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi.

Smaltire il farmaco residuo dopo l'apertura del contenitore.

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

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

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

Tenere i farmaci veterinari fuori dalla portata dei bambini.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

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

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il farmaco veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale farmaco veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Zoetis Schweiz GmbH
Rue de la Jeunesse 2
2800 Delémont

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Swissmedic 40805 072, 1 iniettore dosatore per uso orale con 3 g di pasta

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 25.11.1978

Data dell'ultimo rinnovo: 04.06.2021

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

23.07.2021

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.