

PAKKAUSSELOSTE

STRONGID-P vet 44 % oraalipasta

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Kööpenhamina
Tanska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat No 1
B-1348 Louvain-la-Neuve
Belgia

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Strongid-P vet 44 % oraalipasta
pyranteeliembonaatti

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Vaikuttavat aineet: Pyranteeliembonaatti 439,00 mg/g.
Apuaineet: Polysorbaatti 80 (E 433), propyyli parahydroksibentsoaatti (E 216), metyyli parahydroksibentsoaatti (E 218), sorbitoli 70 % (kiteytymätön) (E 420), natriumalginaatti (E 401) ja puhdistettu vesi.

4. KÄYTTÖAIHEET

Hevosten sisäloisten häätöön.

Pyranteeliembonaatti tehoaa seuraaviin hevosen sisäloisiin:

- Suolinkaiset: *Parascaris* spp.
- Suuret sukkulamadot (suuret *Strongylus*-lajit): *Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus* ja *Strongylus equinus*
- Pienet sukkulamadot (pienet *Strongylus*-lajit): *Cyathostomum* spp.
- Kihomadot: *Oxyuris* spp.
- Heisimadot: *Anoplocephala* spp.

5. VASTA-AIHEET

Ei tunnetta.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Ei tunnetta.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Hevonen.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Hevosen normaaliannos on 19 mg pyranteliembonaattia elopainokiloa kohden. Heisimatotartunnassa (*Anoplocephala perfoliata*) annetaan kaksinkertainen annos eli 38 mg/elopainokilo.

Valmiste annostellaan suoraan suuhun ruiskussa olevan painoasteikon mukaisesti. 26 g:n ruiskussa on 11,4 g pyranteliembonaattia, joka riittää normaaliannoksella 600 kg painoisen hevosen hoitoon ja kaksinkertaista annosta käytettäessä siis 300 kg painavan hevosen hoitoon.

Loishäätöohjelma:

Varsat: loishäätö annetaan neljästi ensimmäisen elinvuoden aikana, ensimmäisen kerran 2 kuukauden iässä.

Täysikasvuiset hevoset: loishäätö annetaan viikkoa ennen laitumelle laskemista, kerran kesä-heinäkuun vaihteessa, kerran ennen sisäänottoa laitumelta ja kerran tammikuussa.

Ravurit, ratsut ja vastaavat erikoishevoset: loishäätö voidaan antaa valmennuksen häiriintymättä useamminkin kuin edellä on suositeltu, jos se katsotaan tarpeelliseksi.

Imettävät tammät: imevien, laiduntavien varsojen sukkulamato- ja tartuntojen on todettu vähenevän, kun tammalle on annettu loislääke kolme tai neljä päivää ennen laitumelle laskemista ja 2-4 viikon välein syksyn loppuun asti ja kun lisäksi on käytetty puhdasta, uudelleen kylvettyä tai edellisenä vuonna muiden eläinten laiduntamaa laidunta. Jos "puhtaan" laitumen käyttö ei ole mahdollista, olisi suositeltavaa viivyttää laitumelle laskemista kesäkuuhun.

Tartunnan hoito:

Äkillisissä loistartunnoissa annetaan loislääkitys välittömästi ja toistetaan hoito 3 viikon kuluttua.

9. ANNOSTUSOHJEET

-

10. VAROAIKA

Teurastus: 0 vrk.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Huoneenlämpö (15–25 °C).

Valmistetta ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:

Valmistetta voidaan käyttää yli 8 viikkoa vanhoille varsoille.

Eläimiä koskevat erityiset varoitimet:

Resistenssikehityksen minimoimiseksi on vältettävä aliannostusta ja noudatettava eläinlääkäriin ohjeita tallille soveltuvasta loishäätöohjelmasta.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:
Pese kädet lääkkeen antamisen jälkeen.

Tiineys ja laktaatio:

Ohjeen mukaan käytettynä soveltuu tiineille ja imettäville tammoille.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämätön lääkevalmiste on toimitettava hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

29.10.2021

15. MUUT TIEDOT

Pyranteeli on loislääke, joka tehoaa suolinkaisen, suurten ja pienten sukkulamatojen, kiho- sekä heisimatojen aiheuttamiin tartuntoihin. Se estää loisen kiinnittymisen suolistossa ja aiheuttaa loisen poistumisen elimistöstä suolen sisällön mukana. Pyranteeli ei sanottavasti imeydy ruuansulatuskanavasta, joten se vaikuttaa vain suolen sisällä oleviin loisiin.

BIPACKSEDEL FÖR

STRONGID-P vet 44 % oral pasta

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat No 1
B-1348 Louvain-la-Neuve
Belgien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Strongid-P vet 44 % oral pasta
pyrantelembonat

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Aktiv substans: 439,00 mg/g pyrantelembonat.

Hjälpstanser: Polysorbat 80 (E 433), propylparahydroxibensoat (E 216), metylparahydroxibensoat (E 218), sorbitol 70 % (icke-kristalliserande) (E 420), natriumalginat (E 401) och renat vatten.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Behandling av endoparasiter hos hästar.

Pyrantelembonat har effekt mot följande endoparasiter hos hästar:

- Spolmaskar: *Parascaris* spp.
- Stora rundmaskar (stora *Strongylus*-arter): *Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus* och *Strongylus equinus*.
- Små rundmaskar (små *Strongylus*-arter): *Cyathostomum* spp.
- Springmaskar: *Oxyuris* spp.
- Bandmaskar: *Anoplocephala* spp.

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga kända.

6. BIVERKNINGAR

Inga kända.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Häst.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Normal dos för en häst är 19 mg pyrantelemonat per kilogram kroppsvikt. Vid bandmasksmitta (*Anoplocephala perfoliata*) ges dubbel dos dvs. 38 mg/kilogram kroppsvikt. Preparatet doseras direkt in i munnen enligt viktskalan på sprutan. I 26 g:s sprutan finns det 11,4 g pyrantelemonat som vid normal dos räcker till behandling av en häst som väger 600 kg och vid användning av dubbel dos alltså till behandling av en häst som väger 300 kg.

Avmaskningsprogram:

Föl: avmaskningsmedlet ges fyra gånger under det första levnadsåret, första gången i 2 månaders ålder.

Fullvuxna hästar: avmaskningsmedlet ges en vecka före hästarna släpps på bete, en gång i månadsskiftet juni-juli, en gång före hästarna tas in från bete och en gång i januari.

Travhästar, ridhästar och motsvarande specialhästar: avmaskningsmedlet kan ges även oftare än det som rekommenderas ovan utan att träningen lider, om det anses nödvändigt.

Digivande ston: rundmasksmittor hos föl som fått di och varit på bete har konstaterats minska då stoet har getts avmaskningsmedel tre eller fyra dagar före det släppts på bete och med 2-4 veckors mellanrum till slutet av hösten och då man dessutom har använt ren, pånytt sådd eller av andra djur föregående år betad betesmark. Om det inte är möjligt att använda "ren" betesmark rekommenderas det att djuren släpps på bete först i juni.

Behandling av smitta:

Vid akuta parasitangrepp ges avmaskningsmedlet omedelbart och behandlingen upprepas efter 3 veckor.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

-

10. KARENSTID

Slakt: 0 dygn.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Rumstemperatur (15-25 °C).

Preparatet får ej användas efter utgångsdatumet som finns på förpackningen.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Preparatet kan användas för fölen från 8 veckors ålder.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

För att minimera uppkomst av resistens bör man undvika för liten dosering och följa veterinärens råd om lämpande avmaskningsprogram för för stallen.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tvätta händerna efter administreringen av läkemedlet.

Dräktighet och digivning:

Lämpar sig till dräktiga och digivande ston vid användning enligt instruktion.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Onvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

29.10.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Pyrantel är ett avmaskningsmedel som har effekt mot smittor förorsakade av spolmask, stora och små rundmaskar, spring- och bandmaskar. Den hindrar parasiten att fästa sig i tarmkanalen och förorsakar parasitens avlägsnande från organismen med tarmens innehåll. Pyrantel uppsugs inte nämnvärt från matsmältningskanalen, varigenom det endast har effekt mot parasiter inne i tarmen.