

## SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

### 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

**DOGMINTH 24 g**, 7,5 mg/g, pasta voor oraal gebruik bij honden

### 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per gram:

**Werkzaam bestanddeel:**

Pyranteli embonas (= pyrantelum 7,5 mg)

**Hulpstoffen:**

Natr. alginas - Sorbitol. 70% non cristallisabile - Silica colloidalis anhydrica - Methyl. parahydroxybenzoas - Propyl. parahydroxybenzoas - Aqua purificata ad 1 g.

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen

### 3. FARMACEUTISCHE VORM

Pasta voor oraal gebruik.

### 4. KLINISCHE GEGEVENS

#### 4.1 Doeldiersoort(en)

Honden.

#### 4.2 Indicatie(s) voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort(en)

Het diergeneesmiddel is geïndiceerd bij honden voor de behandeling van gastro-intestinale wormziekten veroorzaakt door de volgende nematoden:

- Toxocara canis
- Toxascaris leonina
- Uncinaria stenocephala

#### 4.3 Contra-indicaties

Geen.

#### 4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Bijkomend bij de indicaties vermeld onder rubriek 4.2, maar waarbij deze parasieten niet endemisch zijn in België noch in Luxemburg, moeten we noteren dat het diergeneesmiddel alsook aangewezen is voor de behandeling bij honden van gastro-intestinale wormziekten zoals

- Ancylostoma caninum
- Ancylostoma braziliense.

#### 4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

*Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren*

Niet van toepassing.

*Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:*

Er zijn geen bijzondere veiligheidsmaatregelen te nemen door de personen die het diergeneesmiddel toedienen.

#### **4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)**

Geen.

#### **4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

Het diergeneesmiddel kan in alle veiligheid worden toegediend aan drachtige en zogende teven.

#### **4.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Geen bekend.

#### **4.9 Dosering en toedieningsweg**

Dogminth wordt toegediend in een unieke orale dosis.

De dosering bedraagt 5 mg pyrantelbase per kg levend gewicht.

#### **Wijze van toediening**

Door een eenvoudige druk op de tube komt de pasta vrij in de vorm van een lint; daarvan wordt 2 cm pasta per kg levend gewicht toegediend (overeenkomend met een dosis van 5 mg pyrantelbase per kg levend gewicht). De toe te dienen hoeveelheid pasta wordt bepaald met behulp van de schaalverdeling die op de doos voorkomt.

De hoeveelheid pasta die nodig is voor de behandeling kan rechtstreeks op de tong van het dier aangebracht worden of mag met het voedsel vermengd worden.

Er zijn geen bijzondere voedingsvoorzorgen in acht te nemen.

Dogminth kan zonder gevaar worden toegediend aan honden van elke leeftijd en wordt goed verdragen door hondenjongen, zelfs bij herhaalde toedieningen.

-

#### **Behandelingsschema**

Het is aangeraden het vermifugum als volgt toe te dienen

- hondenjongen: vanaf de leeftijd van 2 tot 4 weken alsook op de leeftijd van 7-8 en 12 weken
- teven: onmiddellijk vóór of na de dekking en onmiddellijk vóór het jongen
- andere honden: minstens eenmaal per jaar.

Het hierboven aanbevolen behandelingsschema is een “type” posologie die enkel als indicatie wordt aangegeven.

#### **4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk**

Het diergeneesmiddel heeft een brede veiligheidsmarge. Studies met overdoseringen hebben geen neveneffecten aangetoond, noch bij de hondenjongen, noch bij de volwassen honden.

#### **4.11 Wachtijd(en)**

Niet van toepassing.

## 5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

**ATC Vet. Code:** QP52AF02

**Farmacotherapeutische groep :** de tetrahydropyrimidine klasse

### 5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Pyrantelembonaat, het werkzaam bestanddeel van het diergeneesmiddel, behoort tot de klasse der tetrahydropyrimidinen. Het is een pyrantelzout dat zeer weinig oplosbaar is in water, reukloos en smaakloos is en zeer goed verdragen wordt door de hond.

De farmacologische studies toonden aan dat pyrantel bij de parasietwormen een spiercontractie teweegbrengt, gevolgd door een paralyse die het resultaat is van de eigenschappen van het product, met name een neuromusculaire blokkering. Pyrantel inhibeert ook de activiteit van het fumarate reductase, dat een belangrijke schakel is in de ademhalingsketen van vele wormen. Het ultieme effect dat eruit voortvloeit, is een nematocide werking van pyrantel en niet zo maar een anesthetische werking.

Tot op heden is geen resistentie van de verschillende parasietvormen tegen pyrantel waargenomen.

### 5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Na orale toediening wordt pyrantelembonaat slechts in zeer geringe mate geresorbeerd door de tractus gastrointestinalis. Het grootste gedeelte van de ingenomen dosis wordt in ongewijzigde vorm uitgescheiden met de feces, en dit binnen 2 tot 3 dagen na de toediening.

Het geringe gedeelte dat geresorbeerd wordt, ondergaat een metabolische degradatie en wordt snel uitgescheiden met de urine. Een zeer kleine fractie wordt uitgescheiden door de klieren van het spijsverteringskanaal.

## 6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

### 6.1 Lijst van hulpstoffen

Natr. alginas - Sorbitol. 70% non cristallisabile - Silica colloidalis anhydrica - Methyl. parahydroxybenzoas - Propyl. parahydroxybenzoas - Aqua purificata.

### 6.2 Belangrijke onverenigbaarheden

Geen bekend.

### 6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar

### 6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren.

### 6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Het diergeneesmiddel is beschikbaar in een tube van 24 g, goed voor de behandeling van 36 kg levend gewicht.

De tuben worden afgeleverd in individuele verpakking.

**6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd..

**7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

**Zoetis Belgium SA**

rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-la-Neuve.

**8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

BE-V105506

**9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/ VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste vergunningverlening : 01 oktober 1976

Datum van laatste verlenging : 08 mei 2009

**10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

16/01/2020

**VRIJE AFLEVERING**