

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

CATMINTH, pasta voor oraal gebruik bij katten

2. KWANTITATIEVE EN KWALITATIEVE SAMENSTELLING

Werkzaam bestanddeel:

Pyranteli embonas 115,2 mg (= pyrantelum 40 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)

Katten.

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

Catminth is bedoeld voor de behandeling van gastro-intestinale verminoses bij katten veroorzaakt door de volgende nematoden:

Toxocara spp.

- *Toxocara cati*

Toxascaris spp.

- *Toxascaris leonina*

Ancylostoma spp.

- *Ancylostoma tubaeforme*

- *Uncinaria stenocephala*

4.3 Contra-indicaties

Geen.

4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Geen.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Zoals bij alle anthelmintica kunnen er resistente stammen ontstaan bij de doelparasieten.

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

Er moeten geen bijzondere veiligheidsmaatregelen genomen worden door de persoon die het product toedient.

4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

Er werd geen enkel ongewenst effect vastgesteld.

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Catminth mag in alle veiligheid toegediend worden aan drachtige of zogende kattinnen.

4.8 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Omdat pyrantel hetzelfde werkingsmechanisme heeft als levamisol, mogen deze stoffen niet gelijktijdig gebruikt worden. Er kan zich ook een interactie voordoen met de organofosfaten en de carbamaten die een gerelateerd werkingsmechanisme hebben. Pyrantel mag niet gebruikt worden met piperazine omdat de werkingsmechanismen van de twee stoffen tegengesteld is.

4.9 Dosering en toedieningsweg

Catminth wordt toegediend door eenmalige inname langs orale weg.

De posologie bedraagt 20 mg pyrantelbasis per kg levend gewicht (zijnde 0,25 g pasta per halve kg gewicht).

Dosering

Jonge katjes. eerste behandeling op de leeftijd van 2-3 weken, vervolgens met intervallen van 2 weken tot 2 weken na het spenen, en vervolgens iedere maand tot de leeftijd van 6 maanden.

Volwassen katten: 4 keer per jaar

Zogende katten: tegelijk met de eerste behandeling van de jonge katjes

Toedieningswijze

Catminth wordt aangeboden in de vorm van een spuit (die 2 g of 3 g pasta bevat) gegradeerd in 0,25 g. Het pastavolume tussen 2 gradaties is geschikt voor de behandeling van 0,5 kg lichaamsgewicht van het dier. De totale inhoud van de spuit is geschikt voor de behandeling van een kat van 4 kg (spuit van 2g) of 6 kg (spuit van 3 g).

De nodige hoeveelheid pasta voor de behandeling kan toegediend worden:

- door de spuit die het product bevat rechtstreeks in de bek van het dier te spuiten,
- of door de pasta te mengen met een deel van de dagelijkse portie.

Om de juiste dosering te verzekeren, moet de zuiger voor toediening op nul worden ingesteld. Vóór de toediening, verwijder de dop, druk de zuiger voorzichtig tot de rubberen afdichting het nulmerk bereikt en verwijder eventuele pasta die wordt verdreven.

Het is niet nodig om bijzondere diëtistische voorzorgen te nemen voor of na de behandeling.

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

Het product heeft een groot veiligheidsmarge. Een overdosering zal dus met geen enkel secundair effect gepaard gaan, noch bij jonge katjes, noch bij volwassen katten.

In geval van overdosering kunnen tekenen van de cholinergische werking van pyrantel vastgesteld worden.

4.11 Wachtijd

Niet van toepassing.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

ATC Vet. Code: QP52AF02

Farmacotherapeutische groep: de tetrahydropyrimidine klasse

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Het pyrantelmonaat, actieve stof van Catminth, behoort tot de klasse van de tetrahydropyrimidines. Het is een pyrantel zout dat zeer weinig oplosbaar is in water, reukloos en smaakloos is en zeer goed door katten aanvaard en getolereerd wordt.

Pyrantel is een cholinergische agonist.

De farmacologische onderzoeken hebben aangetoond dat het pyrantel een spiercontractie veroorzaakt bij de parasitaire wormen, gevolgd door een verlamming voortvloeiend uit de eigenschappen van het product, met name een neuromusculaire blokkering. Het pyrantel remt ook de activiteit af van de fumarate reductase, een belangrijke schakel in de ademhalingsketen van veel helminten. Het uiteindelijk effect dat daaruit resulteert is een nematocide actie van het pyrantel en niet alleen een anesthetische actie.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Na de orale toediening wordt het pyrantelmonaat slechts in zeer zwakke mate geresorbeerd door het gastro-intestinaal stelsel. Het grootste gedeelte van de ingenomen dosis is in ongewijzigde vorm terug te vinden in de fecale materie en dit gedurende 2 à 3 dagen volgend op de toediening.

De zwakke verhouding die geresorbeerd wordt, ondergaat een metabolische degradatie en wordt snel uitgescheiden via de urine en bijkomstig door de klieren van het darmkanaal.

6. FARMACEUTISCHE INFORMATIE

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

De spuit buiten invloed van licht bewaren.

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Catminth wordt aangeboden in de vorm van een spuit die 2 g of 3 g pasta bevat en gegradeerd is in 0,25 g. De spuiten zijn individueel verpakt.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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-V115053

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/ VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste vergunningverlening : 01 mei 1980

Datum van laatste verlenging : 04 maart 2011

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

26/10/2017

VRIJE AFLEVERING