

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

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

### 2. 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.

### 3. Doeldiersoort(en)

Honden

### 4. Indicaties voor gebruik

Het diergeneesmiddel is aangewezen bij honden voor de behandeling van gastro-intestinale wormziekten zoals *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* en *Uncinaria stenocephala*.

### 5. Contra-indicaties

Geen.

### 6. Speciale waarschuwingen

#### Speciale waarschuwingen:

Bijkomend bij de indicaties vermeld onder rubriek 4, 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* en *Ancylostoma braziliense*.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

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.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

#### Dracht en lactatie:

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

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:  
Geen bekend.

Overdosering:

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

Belangrijke onverenigbaarheden:

Geen bekend.

## **7. Bijwerkingen**

Geen.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

## **8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Het diergeneesmiddel wordt toegediend in een unieke orale dosis.  
De dosering bedraagt 5 mg pyrantelbase per kg levend gewicht.

### **Behandelingsschema:**

Het is aangeraden het wormmiddel 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.

## **9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Door een eenvoudige druk op de tube komt de pasta vrij in de vorm van een lint; daarvan wordt 2cm 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.

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

## **10. Wachtijd(en)**

Niet van toepassing.

**11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de tube na Exp.

**12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

**13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

**14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

BE-V105506

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.

**15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

Februari 2023

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:  
**Zoetis Belgium**

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

België

Tel: +32 (0) 800 99 189