

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

CATMINTH, pasta voor oraal gebruik bij katten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per gram:

Werkzaam bestanddeel:

Pyranteli embonas 115,3 mg (= pyrantelum 40 mg)

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Natr. alginas
Sorbitol. 70 % non cristallisabile
Silica colloidalis anhydrica
Methyl. parahydroxybenzoas
Propyl. parahydroxybenzoas
Aqua purificata

3. KLINISCHE GEGEVENS**3.1 Doeldiersoort(en)**

Katten.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Het diergeneesmiddel 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*

3.3 Contra-indicaties

Geen

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

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

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 diergeneesmiddel toedient.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Geen.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie ook rubriek 16 van de bijsluiters voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht en lactatie:

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

3.8 Interactie 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.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Het diergeneesmiddel 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

Het diergeneesmiddel 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.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Het diergeneesmiddel 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.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Niet van toepassing

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QP52AF02

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Het pyrantelbonaat, 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.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Na de orale toediening wordt het pyrantelbonaat 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.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Geen bekend.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

De spuit buiten invloed van licht bewaren.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Het diergeneesmiddel 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.

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

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 op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Zoetis Belgium

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

BE-V115053

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening : 01 mei 1980

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

17/02/2023

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

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