

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

DOGMINTH 24 g, 7,5 mg/g Paste zum Einnehmen für Hunde

2. Zusammensetzung

Pro Gramm:

Wirkstoff(e):

Pyranteli embonas (= *pyrantelum* 7,5 mg)

Hilfsstoffe

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

3. Zieltierart(en)

Hunden.

4. Anwendungsgebiet(e)

Das Tierarzneimittel dient der Behandlung von Verwürmungen im Magen-Darm-Trakt des Hundes, die von Nematoden wie *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* und *Uncinaria stenocephala* hervorgerufen werden.

5. Gegenanzeigen

Keine.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Zusätzlich zu den unter Punkt 4 beschriebenen Indikationen - wo jedoch die Parasiten nicht endemisch in Belgien und Luxemburg sind - sollte beachtet werden, dass Tierarzneimittel ebenfalls zur Behandlung gastro-intestinaler Krankheiten, verursacht durch *Ancylostoma caninum* und *Ancylostoma braziliense*, angezeigt ist.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Nicht zutreffend.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Die das Arzneimittel verabreichenden Personen brauchen keine besonderen Sicherheitsvorkehrungen zu treffen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Verabreichung von das Tierarzneimittel an trächtige oder säugende Hündinnen ist ohne Bedenken möglich.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt

Überdosierung:

Das Tierarzneimittel hat einen großen Sicherheitsspielraum. Überdosierungsstudien haben keine Nebenwirkungen gezeigt, weder bei den Hundejungen noch bei den erwachsenen Hunden.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Keine bekannt

7. Nebenwirkungen

Keine.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Das Tierarzneimittel wird einmalig oral verabreicht.

Die Dosis beträgt 5 mg Pyrantelbase je kg Lebendgewicht.

Behandlungsschema :

Es wird angeraten,

- die Welpen: ab dem Alter von 2 bis 4 Wochen sowie im Alter von 7–8 und 12 Wochen.
- die Hündinnen: unmittelbar vor oder nach dem Decken und unmittelbar vor dem Werfen.
- die anderen Hunde: mindestens einmal im Jahr zu entwurmen.

Das hier empfohlene Behandlungsschema ist eine Beispiel-Dosierung.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Bei einfacher Druckausübung auf die Tube quillt die Paste in einem Strang heraus; je kg Lebendgewicht sind 2 cm Paste (entspricht einer Dosis von 5 mg Pyrantelbase je kg Lebendgewicht) zu verwenden. Die Menge der zu verabreichenden Paste wird mit Hilfe der auf der Schachtel aufgedruckten Skala bestimmt.

Die für eine Behandlung benötigte Pastenmenge kann direkt auf die Zunge des Tieres gegeben oder unter die Nahrung gemischt werden.

Spezielle Vorkehrungen bezüglich Futtermittel sind im Vorfeld nicht erforderlich.

Das Tierarzneimittel kann gefahrlos für Hunde aller Altersklassen eingesetzt werden und wird von den Welpen gut vertragen, auch bei wiederholter Anwendung.

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Tube angegebenen Verfalldatum nach dem Exp. nicht mehr anwenden.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V105506

Das Tierarzneimittel ist in einem Tube von 24 g erhältlich, das für die Behandlung von 36 kg Lebendgewicht geeignet ist.

Die Tuben werden in Einzelverpackungen geliefert.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Februar 2023

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktangaben

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Lokale Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

Belgien

Tel: +32 (0) 800 99 189