

BIJSLUITER
MERANOX 25 mg/ml suspensie voor oraal gebruik voor duiven

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Avimedical B.V.
Abbinkdijk 1
7255 LX Hengelo (Gld)
NEDERLAND

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Floris Veterinaire Producten B.V.
Kempenlandstraat 33
5262 GK Vught
NEDERLAND

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

MERANOX 25 mg/ml suspensie voor oraal gebruik voor duiven
Fenbendazol

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazol 25 mg/ml

Hulpstoffen:

Benzyl alcohol (E1519)	20 mg/ml
Azorubine 85% (E122)	12 mg/ml

Beschrijving:

Lichtroze viskeuze suspensie

4. INDICATIE

Behandeling van de volgende maag-darmnematoden in duiven:

- *Ascaridia* spp i.e. rondwormen (volwassen stadia)
- *Capillaria* spp. i.e. haarwormen (volwassen stadia)

5. CONTRA-INDICATIES

Vogels dienen niet behandeld te worden met fenbendazol tijdens de ruiperiode.

6. BIJWERKINGEN

Er zijn geen bijwerkingen gezien bij toediening van het diergeneesmiddel in de aanbevolen dosering.

Zie rubriek 12 voor informatie betreffende overdosering.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT

Duif

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

Voor oraal gebruik.

De dosering is 25 mg/kg lichaamsgewicht per dag (0.1 ml/100 g lichaamsgewicht). Deze dosering moet twee keer toegediend worden, met een interval van 14 dagen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald.

Om te garanderen dat de correcte dosering veilig toegediend wordt, heeft toediening met kropnaald de voorkeur, welke uitgevoerd zou moeten worden door een adequaat getraind persoon.

Als dit niet haalbaar is, moet het diergeneesmiddel in de bek worden toegediend.

Het is niet nodig om voedsel te beperken tijdens de behandeling.

Om inademing van de medicatie te voorkomen, moet voorzichtigheid worden betracht met fixatie van het dier en toediening van het diergeneesmiddel.

Alle vogels behorende tot dezelfde groep, dienen gelijktijdig behandeld te worden.

Na gebruik, de spuit wassen met lauwwarm water en laten drogen.

10. WACHTTIJD

Niet toegestaan voor gebruik bij duiven die voedsel voor humane consumptie produceren.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Houd de fles zorgvuldig gesloten.

Bewaar de fles in de kartonnen buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de doos na EXP:

Houdbaarheid na eerste opening van primaire verpakking: 28 dagen.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Resistentie van parasieten tegen een bepaalde klasse anthelmintica kan optreden na veelvuldig gebruik van een anthelminticum uit die klasse.

Om herbesmetting van behandelde dieren te voorkomen is het belangrijk maatregelen te nemen in de omgeving, zoals desinfectie van het verblijf, voer- en waterbakken, als ook het verwijderen van substraat/bodembedekking, zodat eieren in de omgeving vernietigd of verwijderd worden.

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit het risico op de ontwikkeling van resistentie verhogen

Veiligheid van het diergeneesmiddel is niet onderzocht in onvolwassen duiven. Alleen gebruiken na een baten/risico beoordeling door de behandelend dierenarts.

Veiligheid en effectiviteitsstudies met het diergeneesmiddel zijn uitgevoerd bij de postduif (*Columba livia*). Gebruik in andere duivensoorten na een baten/risico beoordeling door de behandelend dierenarts.

Toediening van het diergeneesmiddel op achtereenvolgende dagen kan leiden tot ernstige toxische effecten.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient:

Dit diergeneesmiddel kan toxisch zijn voor mensen na inslikken.

Dit diergeneesmiddel kan overgevoeligheid (allergische) reacties veroorzaken.

Mensen met een bekende overgevoeligheid voor fenbendazole moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Vermijd contact met huid, ogen en slijmvliezen.

In geval van huid en/of oogcontact, spoel onmiddellijk met veel schoon water.

Laat een gevulde spuit niet zonder toezicht, vanwege gevaar op accidentele ingestie.

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Was de handen na gebruik.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de leg. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de behandelend dierenarts

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Verergering van paracetamol hepatotoxiciteit door fenbendazol kan niet uitgesloten worden.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Overdoseringen kunnen leiden tot een afname van de witte bloedcellen (leukopenie, inclusief heteropenie), anemie, aantasting van intestinale cryptencellen, beenmerg suppressie, immuun suppressie en sterfte.

Bloed parameters gamma-GT en CPK kunnen stijgen.

Na toediening kan braken voorkomen.

Behandeling is symptomatisch.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, moet het middel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGEENESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

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

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Juli 2022

15. OVERIGE INFORMATIE

Farmacotherapeutische groep: Anthelmintica, benzimidazol derivativen – fenbendazole
ATCvet code: QP52AC13.

Verpakking (grootte)

Kartonnen doos met een geelbruine glazen fles (type III) met een verzegelde HDPE schroefdop met ring en een voering van LDPE. Het diergeneesmiddel wordt geleverd met een orale spuit met schaalverdeling.

1 x 10 ml, 10 x 10 ml.

1 x 30 ml, 10 x 30 ml

1 x 50 ml, 10 x 50 ml

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

BE-V515342

Op diergeneeskundig voorschrift