

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Panacur 500 mg comprimés pour chiens

2. Composition

Par comprimé :

Substance active :

Fenbendazole 500 mg

Comprimés oblongs blancs à blanc grisâtre avec une ligne de cassure.

3. Espèces cibles

Chiens moyens et grands (à partir de 15 kg).

4. Indications d'utilisation

Infection des chiens moyens et grands par des nématodes et cestodes gastro-intestinaux tels que :

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Ancylostoma caninum

Uncinaria stenocephala

Trichuris vulpis

Taenia spp. entre autres *T. hydatigena*, *T. pisiformis*

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières :

Aucune.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Se laver les mains après utilisation.

Gestation et lactation :

Prévention et traitement des infections intestinales et des ankylostomes chez les chiots nouveau-nés en administrant à la chienne des médicaments en fin de gestation (après 40 jours) et en début de lactation. Étant donné que les effets tératogènes chez les chiens et les chats ne peuvent être totalement exclus dans de très rares cas, le traitement jusqu'au 40^e jour de gestation doit être basé sur l'évaluation bénéfice/risque effectuée par le vétérinaire responsable.

7. Effets indésirables

Chien

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):	Troubles gastro-intestinaux (tels que des vomissements et diarrhée ¹)
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Réactions allergiques

¹La diarrhée est généralement légère.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification {détails relatifs au système national}.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

La posologie quotidienne est de 50 mg de fenbendazole par kg de poids vif. Les animaux doivent être traités pendant 3 jours consécutifs.

Poids vif (kg)	Comprimés par jour
15	1 ½
20	2
25	2 ½
30	3
etc.	etc.

Pour les jeunes et petits chiens, Panacur 250 mg comprimés sont administrés.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

- Soit directement dans la gueule en plaçant le comprimé à la base de la langue
- soit écraser et mélanger avec les aliments
- soit dissoudre dans un peu d'eau et mélanger aux aliments.

Un sous-dosage peut conduire à une utilisation inefficace et favoriser le développement d'une résistance.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver en dessous de 25° C.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Le médicament vétérinaire ne doit pas être déversé dans les cours d'eau car le fenbendazole peut mettre les poissons et autres organismes aquatiques en danger.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE- V176784

Boîte de 10 comprimés en emballage blister.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Novembre 2024

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Intervet GesmbH, Siemensstrasse 107, 1210 Wenen, Autriche

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

MSD Animal Health Belgium

Tél: + 32 (0)2 370 94 01