

A. BIJSLUITER

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Panacur 500 mg tabletten voor honden

2. Samenstelling

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazol 500 mg

Witte tot grijswitte, langwerpige tabletten met breukstreep.

3. Doeldiersoort(en)

Middelgrote en grote hond (vanaf 15 kg).

4. Indicaties voor gebruik

Besmetting van middelgrote en grote honden door gastro-intestinale nematoden en cestoden zoals:

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Ancylostoma caninum

Uncinaria stenocephala

Trichuris vulpis

Taenia spp. o.a. *T. hydatigena*, *T. pisiformis*

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Was de handen na gebruik.

Dracht en lactatie:

Preventie en behandeling van darm- en haakworminfecties bij pasgeboren pups door de teef medicatie te geven tijdens de late dracht (na dag 40) en vroege lactatie.

Omdat teratogene effecten bij honden in zeer zeldzame gevallen niet volledig kunnen worden uitgesloten, moet de behandeling tot dag 40 van de dracht gebaseerd zijn op de batenrisicobeoordeling door de verantwoordelijke dierenarts.

7. Bijwerkingen

Hond

Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Maag-darmstelselaandoeningen (zoals braken en diarree ¹)
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Allergische reacties

¹Diarree is meestal mild.

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

Oraal gebruik.

De dosering per dag bedraagt 50 mg fenbendazol per kg lichaamsgewicht. De dieren moeten behandeld worden gedurende 3 opeenvolgende dagen.

Lichaamsgewicht (kg)	Aantal tabletten per dag
15	1 ½
20	2
25	2 ½
30	3
enz.	enz.

Voor jonge en kleine honden worden Panacur 250 mg tabletten toegediend.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

- Ofwel direct in de muil door de tablet op de basis van de tong te leggen
- ofwel verbrijzelen en mengen met het voedsel
- ofwel oplossen in een beetje water en mengen met het voedsel.

Onderdosering kan leiden tot ineffectief gebruik en kan de ontwikkeling van resistentie bevorderen. Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25°C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Het diergeneesmiddel mag niet in waterlopen terechtkomen aangezien fenbendazol gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere waterorganismen.

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. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

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

BE-V176784

Doos met 10 tabletten in blisterverpakking.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

November 2024

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:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet GesmbH, Siemensstrasse 107, 1210 Wenen, Oostenrijk

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

MSD Animal Health Belgium

Tel: + 32 (0)2 370 94 01