

**BIJSLUITER****Panacur Suspensie 10% suspensie voor oraal gebruik voor runderen en paarden****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:

Intervet International B.V, Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland  
Vertegenwoordigd door MSD Animal Health, Lynx Binnenhof 5, 1200 Brussel, België

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet Productions S.A., Rue de Lyons, 27460 Igoville, Frankrijk

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Panacur Suspensie 10% suspensie voor oraal gebruik voor runderen en paarden

**3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDE(E)L(EN)**

Per ml:

**Werkzaam bestanddeel:**

Fenbendazol 100 mg

**4. INDICATIE(S)**

**Rund:** Voor de behandeling van volwassen en larvaire stadia van nematoden in de gastro-intestinale tractus en luchtwegen en longwormen, zoals:

*Haemonchus* spp.  
*Ostertagia* spp.  
*Trichostrongylus* spp.  
*Cooperia* spp.  
*Nematodirus* spp.  
*Bunostomum* spp.  
*Oesophagostomum* spp.  
*Trichuris* spp.  
*Dictyocaulus viviparus*

**Paard:**

Voor de behandeling van volgende nematodeninfestatie:

- Grote strongyloïden (*S. vulgaris*, luminale stadia, *S. edentatus*, luminale stadia)
- Kleine strongyloïden (Cyathostomen) (luminale stadia)
- *Oxyuris equi*, volwassen stadia
- *Parascaris equorum*, volwassen stadia

**5. CONTRA-INDICATIE(S)**

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

**6. BIJWERKINGEN**

In zeer zeldzame gevallen, kunnen gastro-intestinale symptomen en hypergevoeligheidsreacties waargenomen worden bij paarden.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

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(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Rund en paard.

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

Oraal gebruik.

3 ml Panacur Suspensie 10% per 40 kg gewicht bij runderen en paarden (= 7,5 mg fenbendazol per kg gewicht).

Een liter volstaat voor 65 runderen van 200 kg of voor 130 veulens of kalveren van 100 kg.

## **9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Panacur Suspensie 10% wordt gebruikt met een spuit of met de gebruikelijke apparaten voor massabehandeling.

Schudden vóór gebruik.

Om een correcte dosering te kunnen verzekeren, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden. De ijking van het doseerapparaat dient gecontroleerd te worden voor gebruik.

Bij massabehandeling dienen de dieren gegroepeerd te worden volgens lichaamsgewicht en overeenkomstig behandeld te worden om over- of onderdosering te vermijden.

## **10. WACHTTIJD(EN)**

Rund: Vlees en slachtafval: 17 dagen.

Melk: 6,5 dagen.

Paard: Vlees en slachtafval: 5 dagen.

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

## **11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHIFTEN**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25° C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Beschermen tegen bevriezing.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 6 maanden.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na EXP.

## **12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)**

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Volgende situaties dienen vermeden te worden aangezien deze aanleiding kunnen geven tot een verhoogde resistentie die kan resulteren in een inefficiënte therapie:

- te dikwijls en herhaaldelijk gebruik van anthelmintica van dezelfde klasse over een verlengde periode;
- onderdosering veroorzaakt door mogelijke onderschatting van het lichaamsgewicht, verkeerde toediening van het diergeneesmiddel of ontbreken van een juiste ijking van het doseerapparaat (indien aanwezig).

Verdachte klinische gevallen van resistentie tegen ontwormingsmiddelen moeten verder onderzocht worden door middel van aangepaste testen (bv Faecal Egg Count Reduction Test). Indien deze testen een sterke aanwijzing geven van resistentie tegen een specifiek ontwormingsmiddel, dient een ander ontwormingsmiddel behorende tot een andere farmacologische klasse met een ander werkingsmechanisme gebruikt te worden.

Aangezien resistentie tegen benzimidazolen in gastro-intestinale nematoden bij runderen en paarden, vooral voor kleine strongyloïden (cyathostomen), beschreven werd, dient het gebruik van dit diergeneesmiddel gebaseerd te zijn op lokale epidemiologische informatie betreffende de gevoeligheid van de nematoden en tevens op de aanbevelingen over hoe de resistentie-ontwikkeling tegen ontwormingsmiddelen verder kan ingeperkt worden.

Het diergeneesmiddel is actief tegen *O. ostertagi* geïnhibeerd L4, maar een zeer variabele werkzaamheid werd bekomen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Niet van toepassing.

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

Onmiddellijk contact met de huid dient tot een minimum beperkt te worden.  
Handen wassen na gebruik.

Dracht:

Kan tijdens de dracht worden gebruikt.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Het diergeneesmiddel wordt gekarakteriseerd door een zeer hoge veiligheidsmarge: bij runderen (67 x de therapeutische dosis) en paarden (> 13 x de therapeutische dosis).

**13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.  
Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

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

November 2021

**15. OVERIGE INFORMATIE**

1 liter flacon.

**Afleveringswijze:** Op diergeneeskundig voorschrift  
**Registratienummer:** BE-V099836