

**A. BIJSLUITER**

**BIJSLUITER****1. Naam van het diergeneesmiddel**

Panacur 250 mg tabletten voor honden en katten

**2. Samenstelling**

Per tablet:

**Werkzaam bestanddeel:**

Fenbendazol 250 mg

Witte tot grijswitte, langwerpige tabletten met breukstreep.

**3. Doeldiersoort(en)**

Hond en kat.

**4. Indicaties voor gebruik**

Voor de behandeling van honden en katten geïnfecteerd met volwassen en onvolwassen vormen van gastro-intestinale spoel-, haak-, zweep- en lintwormen.

Voor de preventie en controle van *Giardia* infecties bij honden.

Bij de hond: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Taenia pisiformis*, *Taenia hydatigena*, *Giardia*.

Bij de kat: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforma*, *Taenia taeniaeformis*, *Ollulanus*, *Aelurostrongylus*.

**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 en katten 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 <sup>1</sup> )
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Allergische reacties

<sup>1</sup>Diarree is meestal mild.

#### Kat

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Maag-darmstelselaandoeningen (zoals braken en diarree <sup>1</sup> )
---	--

<sup>1</sup>Diarree 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 {gegevens van het nationale systeem}.

## 8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Voor de behandeling van klinische worminfecties bij volwassen honden en katten of gespeende pups en kittens van minder dan 6 maanden oud en voor de preventie en controle van *Giardia* infecties bij honden, is de basisdosering 50 mg per kg lichaamsgewicht gedurende 3 opeenvolgende dagen.

<i>Lichaamsgewicht</i>	<i>Dosering</i>
2,5 kg	1/2 tablet per dag gedurende 3 dagen
5 kg	1 tablet per dag gedurende 3 dagen
7,5 kg	1 1/2 tabletten per dag gedurende 3 dagen
10 kg	2 tabletten per dag gedurende 3 dagen

Voor routinebehandeling van volwassen honden is de basisdosering 100 mg fenbendazol per kg lichaamsgewicht in een enkele dosis.

<i>Lichaamsgewicht</i>	<i>Dosering</i>
2,5 kg	1 tablet
5 kg	2 tabletten
7,5 kg	3 tabletten
10 kg	4 tabletten

Een preventieve routinebehandeling van volwassen dieren met een minimale blootstelling aan infectie is 2 tot 4 maal per jaar te geven. Een meer frequente behandeling met intervallen van 6 tot 8 weken wordt geadviseerd voor honden in kennels.

## 9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Voor honden: de tabletten verbrijzelen en in het voedsel toedienen of in water oplossen en vermengen met het voedsel.

Voor katten: de tabletten oplossen in water en mengen met wat voedsel.

Het toedienen van de tabletten alleen opgelost in wat water is niet aanbevolen.

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-V143981

Doos met 10 tabletten in blisterverpakking.  
Doos met 20 tabletten in blisterverpakking.  
Doos met 50 tabletten in blisterverpakking.

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

#### **15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

November 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank 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