

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Panacur Equine Guard 100 mg/ml suspensie voor oraal gebruik

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazol 100 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Natriummethylhydroxybenzoaat	2,000 mg
Natriumpropylhydroxybenzoaat	0,216 mg
Benzylalcohol	4,835 mg
Colloïdaal silicium	
Natriumcarmellose	
Povidone	
Natriumdiwaterstofcitraat	
Monowaterstof citroenzuur	
Gezuiverd water	

3. Doeldiersoort(en)

Paard en paardachtigen.

4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling en controle van benzimidazole gevoelige L₃ en L₄ larven van kleine strongyliden (*Cyathostominae*) ingekapseld in de mucosa met inbegrip van geïnhibeerde vroege L₃ larven, bij paarden en andere paardachtigen.

Eveneens effectief in de controle van volwassen en onvolwassen rondwormen met inbegrip van grote strongyliden (*Strongylus edentatus*, *Strongylus vulgaris*) en migrerende larven van grote strongyliden en benzimidazole gevoelige kleine strongyliden, *Ascaris*, *Oxyuris* en *Strongyloides*. Met een eidodend effect op rondworm eieren.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Volgende toepassingen dienen vermeden te worden, aangezien het risico op ontwikkeling van resistentie hierdoor verhoogt en dit aanleiding kan geven tot verminderde werkzaamheid van ontworming:

- te frequent gebruik van en herhaalde behandeling met ontwormingsmiddelen van eenzelfde klasse over een te lange periode
- onderdosering, mogelijk door onderschatting van het lichaamsgewicht, slechte toediening van het diergeneesmiddel of gebruik van niet geijkt doseerapparaat (indien dit al gebruikt wordt).

Indien resistentie t.o.v. bepaalde ontwormingsmiddelen lijkt op te treden, moet dit met aangepaste methoden (bv. Faecal Egg Count Reduction Test) getest worden.

Indien de resultaten resistentie t.o.v. een welbepaald ontwormingsmiddel aangeven, dient een ontwormingsmiddel van een andere farmacologische klasse met verschillende werking gebruikt te worden.

Resistentie tegen fenbendazole is gemeld bij cyathostomen bij paarden. Daarom dient het gebruik van dit diergeneesmiddel gebaseerd te zijn op lokale (regionale, op boerderijniveau) epidemiologische informatie betreffende de gevoeligheid van de nematoden en op aanbevelingen voor het beperken van verdere selectie op resistentie tegen anthelmintica.

Voor sommige *Cyathostominae* kan er resistentie voorkomen t.o.v. de benzimidazolederivaten, bijgevolg moet de efficaciteit gecontroleerd worden door coprologisch onderzoek.

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

Direct huidcontact dient tot een minimum beperkt te blijven.

Handen wassen na gebruik.

Niet roken, drinken of eten tijdens de toediening.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en de lactatie worden gebruikt.

7. Bijwerkingen

Paard en paardachtigen:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Spijsverteringsstoornissen en overgevoelighedsreacties
--	---

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.

7,5 mg fenbendazol/kg lichaamsgewicht per dag gedurende 5 opeenvolgende dagen (overeenstemmend met 5 ml diergeneesmiddel per 65 kg lichaamsgewicht per dag, gedurende 5 opeenvolgende dagen).

Behandeling van ingekapselde in de mucosa verblijvende larven gebeurt bij voorkeur in de herfst (eind oktober/november) en opnieuw in de lente. Paarden die niet in goede conditie blijven of nieuwkomers met onbekende ontwormingsstatus, kunnen op ieder moment behandeld worden.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Schud de container vóór gebruik.

Gebruiksklaar zonder verdere verdunning. Het diergeneesmiddel toedienen gemengd met het krachtvoer.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

10. Wachtijd(en)

Vlees en slachtafval: 5 dagen.

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

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 het etiket 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.

Dit diergeneesmiddel mag niet in het oppervlaktewater terechtkomen, aangezien fenbendazol gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere waterorganismen.

Vervuil geen vijvers, waterwegen of sloten met het diergeneesmiddel of de gebruikte container.

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.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

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

BE-V247922

Flacon met 225 ml suspensie.

Polyethyleen flacon afgesloten met aluminium folie en een polypropyleen schroefdop.

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

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

MSD Animal Health Belgium

Tel: + 32 (0)2 370 94 01