

BIJSLUITER
Panacur Tabletten 500 mg voor honden

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 GesmbH, Siemensstraße 105, A-1210 Wenen, Oostenrijk

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur Tabletten 500 mg voor honden
Fenbendazol

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

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazol 500 mg

4. INDICATIE(S)

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*

Toxocara cati

Ancylostoma tubaeforme

Taenia taeniaformis

Aelurostrongylus

Ollulanus

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Geen.

6. BIJWERKINGEN

In zeldzame gevallen kunnen maag-darmstelselaandoeningen (zoals braken en milde diarree) waargenomen worden bij honden.

In zeer zeldzame gevallen kunnen allergische reacties waargenomen worden bij honden.

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 bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT(EN)

Middelgrote en grote hond (meer dan 15 kg).

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

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

Orale toediening.

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.

In geval van een nieuwe besmetting dient de behandeling herhaald te worden.

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.

10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 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 WAARSCHUWING(EN)

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

Was de handen na gebruik.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg:

Kan gebruikt worden bij drachtige teven. Aangezien teratogene effecten bij honden in zeer zeldzame gevallen niet volledig kunnen worden uitgesloten, moet de behandeling in de eerste twee trimesters van de dracht gebaseerd zijn op de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De toediening van het diergeneesmiddel is compatibel met gelijktijdige vaccinaties en andere behandelingen, zoals met antibiotica.

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

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

Mei 2022

15. OVERIGE INFORMATIE

Doos met 10 tabletten in blisterverpakking.

Registratienummer: BE-V176784

Afleveringswijze: Vrije aflevering