

BIJSLUITER
Panacur Puppy, suspensie voor oraal gebruik

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

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 BVBA - Lynx Binnenhof 5 - 1200 Brussel

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur Puppy, suspensie voor oraal gebruik.
Fenbendazol

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

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazol: 100 mg

4. INDICATIE(S)

Voor de behandeling van honden en puppies geïnfecteerd met onvolwassen en volwassen vormen van gastro-intestinale rondwormen en eveneens voor de behandeling van lintwormen (*Taenia* spp.) bij honden. Honden en puppies: *Toxocara canis* (volwassen en immature stadia), *Toxascaris leonina* (volwassen stadia), *Ancylostoma caninum* (volwassen en immature stadia), *Uncinaria stenocephala* (volwassen en immature stadia), *Trichuris vulpis* (volwassen stadia), *Taenia pisiformis* (volwassen stadia).

Eveneens voor de behandeling van longworm bij honden (*Oslerus osleri*).

5. CONTRA-INDICATIES

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

6. BIJWERKINGEN

Maag-darmstelselaandoeningen (zoals braken en diarree) kunnen waargenomen worden in zeldzame gevallen bij honden.

Allergische reacties bij honden kunnen in zeer zeldzame gevallen voorkomen.

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)

Honden en puppies.

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

De basisdosering is 50 mg fenbendazol per kg levend gewicht gedurende 3 opeenvolgende dagen. Voor de behandeling van *Oslerus osleri* is het aangewezen om gedurende 8 dagen te behandelen en na een interval van 1 week de behandeling te herhalen gedurende 8 dagen.

Honden en puppies:

Lichaamsgewicht	Dosering
tot 1 kg	0,5 ml per dag gedurende 3 dagen
1 tot 2 kg	1 ml per dag gedurende 3 dagen
2 tot 4 kg	2 ml per dag gedurende 3 dagen
4 tot 6 kg	3 ml per dag gedurende 3 dagen
6 tot 8 kg	4 ml per dag gedurende 3 dagen
8 tot 10 kg	5 ml per dag gedurende 3 dagen
meer dan 10 kg	5 ml per dag gedurende 3 dagen + 0,5 ml voor iedere bijkomende kg gewicht

Puppies behandelen vanaf de leeftijd van 2 weken en voor de verdere behandeling dient de dierenarts geraadpleegd te worden.

De behandeling herhalen wanneer een natuurlijke infectie met parasitaire wormen optreedt. Afhankelijk van de epidemiologische situatie (nauw contact met kinderen, buitenleven, veelvuldig contact met andere honden, verhoogde infectiedruk, dracht, gebruik voor de jacht...), kan in de meeste gevallen een profylactische routinebehandeling van 2 tot 4 maal per jaar geadviseerd worden voor volwassen dieren.

Voor honden die in een kennel verblijven is een meer frequente behandeling met een interval van 6-8 weken aan te bevelen. Uw dierenarts kan hierover meer informatie verstrekken.

9. AANWIJZING VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Voor gespeende dieren dient Panacur Puppy bij voorkeur gemengd met het voer gegeven te worden (of direct via de mond na het voederen bij niet gespeende dieren).

Bepaal het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk vóór het berekenen van de dosering.

10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaar beneden 25° C.

Beschermen tegen bevroering.

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

Na eerste opening: onmiddellijk te gebruiken.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Het gebruik van dit diergeneesmiddel dient gebaseerd te zijn op lokale epidemiologische informatie betreffende de gevoeligheid van de nematoden en op aanbevelingen voor het beperken van verdere selectie op resistentie tegen anthelmintica.

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 gebruikt worden bij drachtige teven.

Aangezien in zeer zeldzame gevallen teratogene effecten bij honden niet volledig uitgesloten kunnen worden, dient de behandeling in de eerste twee trimesters van de dracht gebaseerd te worden op een baten/risicobeoordeling opgemaakt door de verantwoordelijke dierenarts.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Benzimidazolen hebben een hoge veiligheidsmarge en in laboratorium overdosis-onderzoeken werd een voorbijgaande lymfoïde hyperplasie in het maagslijmvlies of de mesenterische lymfeknopen van honden waargenomen. Deze bevindingen werden niet geassocieerd met klinische symptomen.

Bij toediening van overdosering werden geen andere bijwerkingen dan die genoemd in rubriek 4.6 waargenomen tijdens de postmarketingsurveillance. In geval van ongewenste klinische symptomen na een overdosis moet een passende behandeling toegediend worden.

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

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

Het diergeneesmiddel dient niet in het oppervlaktewater terecht te komen, aangezien dit gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere waterorganismen.

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

Juni 2019

15. OVERIGE INFORMATIE

Flacon met 100 ml suspensie.

Registratienummer : BE-V205703

KANALISATIE

Vrij aflevering