

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Panacur Puppy 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
Benzylalcohol	4,835 mg
Natriummethylparahydroxybenzoaat	2,000 mg
Natriumpropylparahydroxybenzoaat	0,216 mg
Colloïdaal siliciumdioxide anhydraat	
Povidon K25	
Natriumcarmellose	
Natriumcitraat dihydraat	
Citroenzuur monohydraat	
Gezuiverd water	

Witte tot gebroken witte suspensie.

3. Doeldiersoort(en)

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van volwassen honden en pups geïnfecteerd met immature en volwassen vormen van gastro-intestinale rondwormen en eveneens voor de behandeling van lintwormen (*Taenia* spp.) bij honden.

Honden en pups: *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 honden geïnfecteerd met longworm (*Oslerus osleri*).

5. Contra-indicaties

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

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

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.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Fenbendazol is toxisch voor vissen en andere waterorganismen.

Dracht:

Kan gebruikt worden bij drachtige teven.

Aangezien in zeer zeldzame gevallen teratogene effecten bij honden niet volledig uitgesloten kunnen worden, in de eerste twee trimesters van de dracht uitsluitend gebruiken overeenkomstig de batenrisicobeoordeling door de behandelende dierenarts .

Overdosering:

Benzimidazolen hebben een hoge veiligheidsmarge.

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 7 waargenomen tijdens de postmarketingsurveillance. In geval van ongewenste klinische symptomen na een overdosis moet een passende behandeling ingesteld worden.

7. Bijwerkingen

Hond:

Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Maag-darmstelselaandoeningen (zoals braken en diarree)
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Overgevoeligheidsreacties

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.

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 pups:

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

Pups 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. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Voor gespeende dieren dient het diergeneesmiddel bij voorkeur gemengd met het voer gegeven te worden (of direct via de muil na het voeren bij niet-gespeende dieren).

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.

Beschermen tegen bevroering.

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

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking :direct gebruiken.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Het diergeneesmiddel mag niet in het oppervlaktewater 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.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

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

BE-V205703

Polyethyleen fles van 100 ml.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Juni 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