

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Panacur 500 mg comprimidos para perros.

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo:

Fenbendazol 500 mg.

Comprimidos de color blanco a blanco grisáceo, ovalados, ranurados.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Nematodosis y teniasis producidas por los parásitos citados a continuación en perros de todas las edades:

Toxocara canis
Toxascaris leonina
Ancylostoma caninum
Uncinaria stenocephala
Trichuris vulpis
Taenia spp.

En perras gestantes para prevenir la infestación de los cachorros, tanto prenatal por *Toxocara canis*, como postnatal por *Toxocara canis* y *Ancylostoma caninum*.

5. Contraindicaciones

No se han descrito.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El uso innecesario de medicamentos antiparasitarios o su uso en condiciones distintas a las indicadas en el RCM puede aumentar la presión de selección de resistencias y llevar a una disminución de la eficacia.

La decisión de usar el medicamento veterinario debe basarse en la confirmación de la especie y la carga parasitaria o en el riesgo de infestación basado en sus características epidemiológicas, para cada animal individualmente.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

CORREO ELECTRÓNICO

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8 28022 MADRID TEL: 91 822 54 01 FAX: 91 822 54 43



Debe considerarse la posibilidad de que otros animales en el mismo hogar puedan ser una fuente de reinfestación por parásitos y deben ser tratados cuando sea necesario con un medicamento veterinario apropiado.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

Lavarse las manos después del uso.

No fumar, beber o comer durante la administración.

Gestación y lactancia:

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

En caso de sobredosificación, dado el elevado margen de seguridad del fenbendazol, es muy difícil que puedan presentarse cuadros de intoxicación, ya que pruebas efectuadas en perros a los que se administraba hasta cinco veces la dosis máxima terapéutica (500 mg/kg) no han mostrado la aparición de síntoma alguno.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Trastornos gastrointestinales digestivo (diarrea ¹).
Muy raros	Reacciones alérgicas.
(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	

¹ la diarrea suele ser leve.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario tarjeta verde.doc o NOTIFICAVET https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

MINISTERIO DE SANIDAD



Administración por vía oral con las siguientes pautas terapéuticas:

Pauta de dosificación	Panacur 500 mg comprimidos
En un día (dosis única)	1 comprimido/5 kg p.v.
	(equivalente a 100 mg FBZ/kg p.v.)
En tres días seguidos	1 comprimido/10 kg p.v./día (equivalente a 50
	mg FBZ/kg p.v./día)
En cinco días seguidos	1 comprimido/25 kg p.v./día (equivalente a 20
	mg FBZ/kg p.v./día)

En el caso específico del tratamiento de perras gestantes, para lograr crías libres de parásitos, la dosificación será de 1 comprimido/20 kg p.v./día (equivalente a 25 mg FBZ/kg p.v./día), administrado diariamente desde el día 40 de gestación hasta dos días después del parto.

Una dosificación insuficiente podría resultar en un uso ineficaz y favorecer el desarrollo de resistencias. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

Los comprimidos pueden administrarse directamente enteros o troceados, depositándolos en la base de la lengua. También pueden mezclarse con una pequeña cantidad del alimento habitual. Los comprimidos pueden disgregarse en una pequeña cantidad de agua antes de administrarlos directamente o mezclados con el alimento.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

MINISTERIO DE SANIDAD



13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1118 ESP.

Formatos:

Caja con 1 blíster de 10 comprimidos. Caja con 2 blísteres de 10 comprimidos. Caja con 20 blísteres de 10 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

12/2023.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:</u>

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L. Polígono Industrial El Montalvo III Calle Primera, 36 37188 Carbajosa de la Sagrada Salamanca, España Tel: + 34 923 19 03 45

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet GesmbH Siemensstrasse 107 1210 Viena, Austria

17. Información adicional

Este medicamento veterinario contiene como principio activo fenbendazol, antihelmíntico de amplio espectro perteneciente al grupo de los benzimidazoles, que produce su efecto al influir sobre la captación de los nutrientes por el helminto. Afecta la actividad de la enzima fumarato-reductasa, lo que conduce a una

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



reducción del glucógeno que produce la muerte del parásito. Es activo frente a huevos, formas larvarias y adultas de los siguientes parásitos del perro:

Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma caninum, Uncinaria stenocephala, Trichuris vulpis y Taenia spp.

MINISTERIO DE SANIDAD