

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Panacur Paste 24 g BG перорална паста

2. Състав

Всеки g от пероралната пастата съдържа:

Активно вещество:

Fenbendazole 187,5 mg

Помощни вещества:

Methyl Parahydroxybenzoate	1,7 mg
Propyl Parahydroxybenzoate	0,16 mg

Бяла до светлосива хомогенна перорална паста.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Коне и други представители на сем. Еквиди.

4. Показания за употреба

За лечение на незрели и напълно развити форми на нематоди в гастроинтестиналния тракт при коне и други представители на сем. Еквиди.

Големи стронгии

Strongylus vulgaris

Strongylus edentatus

Strongylus equinus

Малки стронгии

Triodontophorus spp.

Poteriostomum spp.

Gyalocephalus capitatus

Oesophagodontus robustus

Craterostomum anticaudatum

Cyathostomum spp.

Cylicocyclus spp.

Cyliccephanus spp.

Cylicodontophorus spp.

Аскариди

Parascaris equorum

Оксиуриди

Oxyuris equi

Probstmayria vivipara

Стронгилоиди
Strongyloides westeri

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Трябва да се внимава да се избягват следните практики, тъй като те увеличават риска от развитие на резистентност и могат да доведат до неефективна терапия:

Твърде честа и повтаряща се употреба на антихелминти от същия клас, за продължителен период време.

Прилагане на по-ниска доза, което може да се дължи на неточно определяне на телесната маса, неправилно приложение на ветеринарния лекарствен продукт или липса на калибриране на дозиращото устройство (ако има такова). Съмнителните клинични случаи на резистентност към антихелминтите трябва да бъдат допълнително проучени с помощта на подходящи тестове (напр. Тест за редукция броя на яйцата във фекалиите). Когато резултатите от теста категорично доказват резистентност към определен антихелминт, трябва да се приложи антихелминт, принадлежащ към друг фармакологичен клас и с различен механизъм на действие.

Доказана е резистентност към fenbendazole при гастроинтестинални нематоди (*Cyathostomum* spp.) при коне. Поради това употребата на този ветеринарен лекарствен продукт трябва да се основава на местната (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация за чувствителност на нематодите и препоръки за ограничаване на по-нататъшната селекция на резистентност към антихелминтите.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да се избягва директен контакт на продукта с кожата.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от непропускливи гумени ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт. Измийте ръцете си след употреба.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Ветеринарният лекарствен продукт може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране:

Бензимидазолите притежават широки граници на безопасност. Не са известни специфични симптоми на предозиране. Не се изискват конкретни действия.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

7. Неблагоприятни реакции

Коне и други представители на сем. Еквиди:

Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Перорално приложение.

Една доза: 7,5 mg fenbendazole/kg т.м, което съответства на 24 g (съдържанието на 1 спринцовка от ветеринарният лекарствен продукт) за 600 kg т.м.

Еднократно приложение

Диария, причинена от *Strongyloides westeri* при бозаещи кончета трябва да се третира с една доза от 50 mg fenbendazole /kg т.м., което съответства на 24 g (съдържанието на 1 спринцовка от ветеринарният лекарствен продукт) за 90 kg т.м.

5 дневно лечение

За контрол на инцистираните в мукозата ларви на малки стронгили е необходимо да се прилага ежедневна доза от 7,5 mg fenbendazole /kg т.м. в продължение на 5 дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 5 дни;

Бозаещи кончета: 60 дни.

Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение. Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след срока на годност. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като fenbendazole може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1742

Матова, полиетиленова, градуирана, перорална спринцовка с капачка, съдържаща 24 g ветеринарен лекарствен продукт, опакована в картонена кутия.

15. Дата на последната редакция на текста

02/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Intervet International B.V.; Wim de Körverstraat 35; 5831 AN Boxmeer; Нидерландия
Тел: + 359 28193749

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

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

17. Допълнителна информация



Recoverable Signature

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV