

De bijsluiter wordt vermeld op het etiket.

BIJSLUITER

Panacur 4% Premix, 40 mg/g, premix voor gemedicineerd voer, varken

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. - Boxmeer - Nederland

vertegenwoordigd door MSD Animal Health BV/SRL – Lynx Binnenhof 5 – 1200 Brussel

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte :

Intervet Productions S.A. - Rue De Lyons – 27460 Igoville – Frankrijk

Intervet GesmbH - Siemensstrasse 107 - 1210 Wenen – Oostenrijk

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur 4% Premix, 40 mg/g, premix voor gemedicineerd voer, varken

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

Fenbendazolum 40 mg, Calcii carbonas, Maydis amylum, Lactosum, Silicii dioxydum coll. q.s. ad 1 g.

4. INDICATIE(S)

Voor de behandeling van varkens die geïnfecteerd zijn met onvolwassen en volwassen stadia van rondwormen in het gastro-intestinaal, het respiratoir stelsel en de nieren, zoals infestaties met *Hyoststrongylus rubidus* (rode maagworm), volwassen stadium; *Oesophagostomum dentatum*, *Oesophagostomum quadrispinulatum* (nodulaire wormen), volwassen stadium; *Ascaris suum* (aalworm) volwassen, intestinaal en migrerend larvair stadium; *Trichuris suis* (zweepworm), volwassen stadium en *Metastrongylus elongatus* (longworm), volwassen stadium.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

Geen bijwerkingen bekend.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT(EN)

Varkens.

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

De standaarddosering bedraagt 5 mg fenbendazole (FBZ) per kg lichaamsgewicht (LG). Dit kan in één keer worden toegediend, maar bij voorkeur wordt de dosering van 5 mg FBZ/kg LG over een periode van 5-15 dagen gespreid.

De behandeling van infecties met *Trichuris suis* en *Metastrongylus* spp dient gespreid te worden over een periode van 5-15 dagen.

Panacur 4% Premix is geschikt voor groepsmedicatie bij varkens of individuele behandeling van varkens.

Panacur 4% Premix wordt samen met het gebruikelijke voeder aan de dieren gegeven.

1. Toediening van een enkelvoudige therapeutische dosis

Individuele behandeling: 2,5 g Panacur 4% Premix per 20 kg LG.

Groepsbehandeling: De therapeutische dosis van 5 mg FBZ/kg LG wordt vermengd in de dagelijkse voederratio.

Voorbeeld:

<i>Varkenstype</i>	<i>Behandelingsduur</i>	<i>Voederopname</i>	<i>Panacur 4% Premix per ton voeder</i>
Gespeende biggen / mestvarkens ca. 20 kg LG	1 dag	1 kg/dag/dier	2, 5 kg
Zeugen ca. 200 kg LG	1 dag	2 kg/dag/dier	12, 5 kg

2. Verdeling van de therapeutische dosis over 5 – 15 dagen

De therapeutische dosis van 5 mg FBZ/kg LG wordt gemengd in de aangepaste voederratio gedurende 5-15 dagen.

Voorbeeld:

<i>Varkenstype</i>	<i>Behandelingsduur</i>	<i>Voederopname</i>	<i>Panacur 4% Premix per ton voeder</i>
Gespeende biggen / mestvarkens ca. 20 kg LG	5 dagen	1 kg/dag/dier	0, 5 kg
	10 dagen		0, 25 kg
	15 dagen		0, 17 kg
Zeugen ca. 200 kg LG	5 dagen	2 kg/dag/dier	2, 5 kg
	10 dagen		1, 25 kg
	15 dagen		0, 83 kg

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Om een correcte dosering te verzekeren dient het lichaamsgewicht zo accuraat mogelijk bepaald te worden. Voor de behandeling van een groep dieren van dezelfde of een gelijkaardige leeftijd dient de dosering gebaseerd te zijn op de zwaarste dieren van de groep.

10. WACHTTIJD(EN)

Vlees en slachtafval: 5 dagen na laatste toediening.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren onder 25°C.

Niet bewaren na eerste opening.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Het product blijft stabiel in afgewerkt voeder gedurende 15 dagen.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de zak na EXP.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN(EN)

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Parasitaire resistentie kan ontstaan tegen elke specifieke klasse van anthelmintica als gevolg van frequent herhaald gebruik van een anthelminticum uit die klasse.

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

Direct huidcontact dient tot een minimum beperkt te blijven.

Dracht en lactatie:

Panacur 4% Premix mag gebruikt worden tijdens elk stadium van dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De toediening van Panacur 4% Premix is verenigbaar met vaccinaties en gelijktijdige behandelingen met bijvoorbeeld antibiotica.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Panacur 4% Premix wordt gekarakteriseerd door een zeer hoge veiligheidsmarge bij varkens (1000 x de therapeutische dosis).

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.

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

Oktober 2020

15. OVERIGE INFORMATIE

Doos met polyethyleen zak van 25 kg.

Enkel aflevering aan vergunninghouders voor de productie van gemedicineerde voeders.

Registratienummer: BE-V362275

Kanalisisatie: Op diergeneeskundig voorschrift.