

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Panacur vet. 187,5 mg/g oralpasta til hund og katt

2. Innholdsstoffer

1 gram oralpasta inneholder:

Virkestoff:

Fenbendazol	187,5 mg
-------------	----------

Hjelpestoffer:

Metyl-4-hydroksybenzoat (E 218)	1,7 mg
Propyl-4-hydroksybenzoat (E 216)	0,16 mg

Hvit til lysgrå, glatt, smørbar, homogen pasta.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund og katt.

4. Indikasjoner for bruk

Spolorm, hakeorm, piskeorm og bendelorm (*Taenia* spp.) hos hund og katt, og *Giardia* spp. hos hund.

Preparatet er virksomt mot de fleste innvollsormer, deres larvestadier og egg. Virkestoffet hemmer karbohydratomsetningen hos noen innvollsormer (parasittene dør av sult), og virker som nervegift på andre (lammelse av parasitten).

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Gjentatt og hyppig bruk av samme anthelmintikum kan medføre at parasitter utvikler resistens mot den anthelmintikumgruppen virkestoffet tilhører.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Personer med kjent hypersensitivitet overfor virkestoffet bør unngå kontakt med preparatet.

Direkte kontakt med huden bør holdes på et minimum.

Hendene vaskes etter bruk av preparatet.

Preparatet skal bare brukes til dyr.

Drektighet og diegiving:

Ingen uheldige effekter på foster er vist og preparatet kan gis til drektige dyr.
Preparatet skilles ut i melk, men har ingen uheldige virkninger på diende avkom.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen kjente.

Overdosering:

Doser på 500 mg fenbendazol per kg kroppsvekt (10 ganger normaldosering) er gitt uten uønskede effekter.

Relevante uforlikeligheter:

Ingen kjente.

7. Bivirkninger

Hund og katt

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Gastrointestinale plager (f.eks. oppkast og diaré)
--	--

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: Direktoratet for medisinske produkter <https://dmp.no/bivirkningsmelding-vet>

8. Dosering for hver mållart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Preparatet gis peroralt (i munnen) ved å presse ut sprøytens innhold langt bak på tungen etter føring.

For å sikre riktig dosering skal kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig.

Voksne katter

3 stempeldelestreker per 2 kg (tilsvarer 75 mg fenbendazol per kg kroppsvekt) daglig i 2 dager. Hver sprøyte inneholdende 4,8 g oralpasta er nok til å behandle 6 kg kroppsvekt i 2 dager.

Praktisk dosering:

Opptil 2 kg:	3 stempeldelestreker daglig i 2 dager
2,1 til 4 kg:	6 stempeldelestreker daglig i 2 dager
4,1 til 6 kg:	9 stempeldelestreker daglig i 2 dager

Til katter som veier over 6 kg vil en 2-dagers kur bestå av mer enn en sprøyte. 3 ekstra stempeldelestreker daglig i to dager gis for hver 2 kg over 6 kg.

Valper, voksne hunder og kattunger under 6 måneder

Dosen er 50 mg fenbendazol (1 stempeldelestrek) per kg kroppsvekt daglig i 3 dager. Hver sprøyte inneholdende 4,8 g oralpasta er nok til å behandle 6 kg kroppsvekt i 3 dager.

Praktisk dosering:

1,0 til 2 kg:	2 stempeldelestreker daglig i 3 dager
---------------	---------------------------------------

2,1 til 3 kg:	3 stempeldelestreker daglig i 3 dager
3,1 til 4 kg:	4 stempeldelestreker daglig i 3 dager
4,1 til 5 kg:	5 stempeldelestreker daglig i 3 dager
5,1 til 6 kg:	6 stempeldelestreker daglig i 3 dager

Til voksne hunder og valper som veier over 6 kg vil en kur bestå av mer enn en sprøyte. 1 ekstra stempeldelestrek daglig i 3 dager gis for hver kilo over 6 kg.

Valper og kattunger bør behandles i 3. leveuke (14-21 dager), 6. leveuke (35-42 dager) og i 9. leveuke (56-63 dager).

9. Opplysninger om korrekt bruk

Hver sprøyte inneholder 4,8 g oralpasta, tilsvarende 900 mg fenbendazol. Før førstegangsbruk av sprøyten, ta av hetten og drei på måleringen slik at kanten av ringen nærmest hetten kommer på linje med nullen (0) på tuben. Trykk ned stempelet og kast eventuelt overskytende pasta. Sprøyten er nå klar til bruk. Stempelet har 18 graderinger/delestreker, som hver tilsvarer 50 mg fenbendazol. Bestem antall delestreker basert på kroppsvekten til dyret. Drei ringen på stempelet til det tilsvarende antallet delestreker.

Katter som er lite utsatt for smitte anbefales å behandles 2-4 ganger i året. Hyppigere behandling kan være nødvendig for katter i katterier og for utekatter som fanger mye smågnagere og fugl.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares ved høyst 25 °C.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Vann og vassdrag skal ikke kontamineres med fenbendazol, da preparatet kan være farlig for fisk og andre vannlevende organismer.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr. 99-7774

Pakningsstørrelser: pappeske med en eller ti doseringssprøyter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

09.08.2024

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nederland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet Productions SA
Rue de Lyons
27460 Igoville
Frankrike

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

MSD Animal Health Norge AS
Tlf: 55 54 37 35