

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Panacur Petpaste 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor honden en katten

2. Samenstelling

1 gram pasta voor oraal gebruik bevat:

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazole 187,5 mg

Hulpstoffen:

Methylparahydroxybenzoesaat (E 218) 1,7 mg

Propylparahydroxybenzoesaat 0,16 mg

Witte tot lichtgrijze, gladde, smeerbare, homogene pasta.

3. Doeldiersoort(en)

Hond en kat.

4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van infecties met gastro-intestinale nematoden bij kittens, volwassen katten, puppy's en honden. Bij honden tevens als hulp voor de controle op de protozoa *Giardia*.

Kittens en volwassen katten:

Infecties met volgende gastro-intestinale nematoden:

- *Toxocara cati* (volwassen stadia)
- *Ancylostoma tubaeforme* (onvolwassen en volwassen stadia).

Puppy's en volwassen honden:

Infecties met volgende gastro-intestinale parasieten:

- *Toxocara canis* (volwassen stadia)
- *Ancylostoma caninum* (volwassen stadia)
- *Uncinaria stenocephala* (onvolwassen en volwassen stadia)
- *Giardia* spp.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij drachtige teven tot dag 39.

Niet gebruiken bij drachtige kattinnen.

Zie rubriek 6: "Speciale waarschuwingen".

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Na frequent, herhaaldelijk gebruik van een anthelminticum van een welbepaalde klasse kan zich parasitaire resistentie tegen die klasse van anthelmintica ontwikkelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Aangezien de nauwkeurigheid van de dosering beperkt is, mag het diergeneesmiddel niet gebruikt worden bij kittens en puppy's met een gewicht van minder dan 1 kg.

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

Vermijd zoveel mogelijk direct contact met de huid. Handen wassen na gebruik. Personen met een bekende overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dracht:

Niet gebruiken bij drachtige honden tot dag 39.

Het diergeneesmiddel kan gebruikt worden bij drachtige teven in het laatste derde van de dracht.

Aangezien in zeldzame gevallen teratogene effecten veroorzaakt door de metaboliet oxfendazole niet volledig uitgesloten kunnen worden, uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts. Niet gebruiken bij drachtige kattinnen.

Lactatie:

Het diergeneesmiddel mag gebruikt worden bij lacterende teven en kattinnen.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen bekend.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Na behandeling van honden met 3x de aanbevolen dosering of voor een periode die 3x de aanbevolen behandelingsduur bedraagt, kan het ontstaan van een voorbijgaande lymphoïde hyperplasie in de maagmucosa waargenomen worden. Deze bevindingen hebben geen enkele klinische relevantie. Bij katten werden geen ongewenste effecten waargenomen na overdosering volgens hetzelfde behandelingschema.

7. Bijwerkingen

Hond en kat:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
Braken, diarree¹

¹ Meestal mild.

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.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Elke injector bevat 4,8 g pasta, equivalent aan 900 mg fenbendazole. De stamper heeft 18 onderverdelingen; elke onderverdeling komt overeen met 50 mg fenbendazole. Het gewenste aantal eenheden kan gekozen worden door een ring te verdraaien op de stamper.

Een injector van het diergeneesmiddel is geschikt voor toediening aan gezelschapsdieren tot 6 kg. Indien het lichaamsgewicht van het te behandelen dier meer dan 6 kg bedraagt, moet er meer dan 1 injector gebruikt worden.

Volwassen katten:

Dosis: 75 mg fenbendazole/kg lichaamsgewicht (LG) per dag, gedurende 2 opeenvolgende dagen.

Een dagelijkse dosering voor 2 kg lichaamsgewicht komt overeen met 3 onderverdelingen van de stamper. Hieruit vloeit het volgend behandelingsschema voort:

Tot 2 kg LG	dagelijks	3	onderverdelingen van de stamper gedurende 2 dagen
2,1 tot 4 kg LG	dagelijks	6	onderverdelingen van de stamper gedurende 2 dagen
4,1 tot 6 kg LG	dagelijks	9	onderverdelingen van de stamper gedurende 2 dagen enz.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

Kittens/puppy's en volwassen honden:

Dosis: 50 mg fenbendazole/kg LG per dag, gedurende 3 opeenvolgende dagen.

Het doseringsschema is als volgt:

1,0 tot 2 kg LG	dagelijks	2	onderverdelingen van de stamper gedurende 3 dagen
2,1 tot 3 kg LG	dagelijks	3	onderverdelingen van de stamper gedurende 3 dagen
3,1 tot 4 kg LG	dagelijks	4	onderverdelingen van de stamper gedurende 3 dagen
4,1 tot 5 kg LG	dagelijks	5	onderverdelingen van de stamper gedurende 3 dagen
5,1 tot 6 kg LG	dagelijks	6	onderverdelingen van de stamper gedurende 3 dagen enz.

Voornamelijk bij hoge infectiedruk kan de uitdrijving van *Ancylostoma tubaeformis* bij volwassen katten, van *Giardia* spp. bij honden, en van ascariden vooral bij puppy's en kittens, bij een individueel dier onvoldoende zijn, zodat er voor mensen nog steeds een risico bestaat voor infectie.

Daarom moet een fecaal onderzoek uitgevoerd worden en op basis van de resultaten daarvan een nieuwe behandeling gegeven worden, indien nodig, volgens het oordeel van de dierenarts.

Onderdosering kan leiden tot ineffectief gebruik en kan de ontwikkeling van resistentie bevorderen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Om voor het eerste gebruik de injector voor te bereiden, verwijdert u de dop van de injector en draait u de draaiknop totdat de rand van de draaiknop, die zich het dichtst bij de dop bevindt, op één lijn ligt met de nul (0) op de tube. Druk de stamper in en gooi de uitgestoten pasta weg. De injector is klaar voor gebruik. De stamper heeft 18 onderverdelingen; elke onderverdeling komt overeen met 50 mg fenbendazole. Bepaal op basis van het lichaamsgewicht van het dier het aantal benodigde schaalverdelingen. Draai de ring op de stamper naar de overeenkomstige schaalverdeling.

Het diergeneesmiddel wordt na het voederen rechtstreeks in de mond toegediend door de pasta uit de injector op de tongbasis te knijpen.
De pasta kan ook onder het eten gemengd worden.

10. Wachttime(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Niet bewaren boven 25 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de verpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

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 inzamelingsystemen 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-V271652

Verpakkingsgrootten: kartonnen doos met 1 of 10 injectoren.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Juli 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

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.