

NOTICE**Panacur Equine Guard, 100 mg/ml, suspension buvable****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas
représenté par MSD Animal Health BV/SRL, Clos du Lynx 5, 1200 Bruxelles

Fabricant responsable de la libération des lots:

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

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Panacur Equine Guard, 100 mg/ml, suspension buvable.
Fenbendazole

2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)Par ml :**Substance active :**

Fenbendazole: 100 mg

4. INDICATION(S)

Traitement et contrôle des larves L₃ et L₄ sensibles au benzimidazole de petits strongles (*Cyathostominae*) encapsulés dans la muqueuse, y compris les larves L₃ précoces inhibées, chez les chevaux et autres équidés.

Egalement efficace pour le contrôle des vers ronds adultes et immatures, y compris les grands strongles (*Strongylus edentatus*, *Strongylus vulgaris*) et les larves migrantes de grands strongles et de petits strongles sensibles au benzimidazole, *Ascaris*, *Oxyure* et *Strongyloides*. Avec effet ovocide sur les œufs de vers ronds.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de très rares cas, des signes gastro-intestinaux et des réactions d'hypersensibilité peuvent être observés chez les chevaux.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Cheval et équidés.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

5 ml de Panacur Equine Guard par 65 kg de poids vif par jour, pendant 5 jours consécutifs (= 7,5 mg de fenbendazole/kg de poids par jour pendant 5 jours).

Le traitement des larves encapsulées qui résident dans la muqueuse se fait de préférence à l'automne (fin octobre/novembre) et à nouveau au printemps. Les chevaux qui ne restent pas en bonne condition ou les nouveau-nés avec un statut de vermifugation inconnu peuvent être traités à tout moment.

Le poids vif doit être déterminé aussi précisément que possible afin d'administrer une posologie correcte.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Bien agiter la suspension avant l'emploi.

Prête à l'emploi sans dilution ultérieure. Administrer le produit mélangé avec le fourrage concentré.

10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats: 5 jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver en dessous de 25 °C.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et la boîte après « EXP. : ».

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Les applications suivantes doivent être évitées, vu qu'elles augmentent le risque de développement d'une résistance et que ceci peut induire une efficacité réduite du vermifuge :

- un usage trop fréquent et un traitement répété de vermifuges d'une même classe pour une trop longue période ;
- un sous-dosage, possible par une sous-estimation du poids vif, une mauvaise administration du produit ou l'usage d'un doseur non étalonné (s'il a déjà utilisé).

Si une résistance à certains vermifuges semble se présenter, celle-ci doit être testée avec des méthodes adaptées (p. ex. Faecal Egg Count Reduction Test).

Si les résultats démontrent une résistance à un vermifuge en particulier, un vermifuge d'une autre classe pharmacologique avec une activité différente doit être utilisé.

Une résistance au fenbendazole a été rapportée dans les cyathostomes chez les chevaux. Par conséquent, l'utilisation de ce médicament vétérinaire doit être basée sur une information épidémiologique locale (régionales, à la ferme) concernant la sensibilité des nématodes et les recommandations visant à limiter la sélection ultérieure pour la résistance aux anthelminthiques. Pour certains Cyathostominae, il peut se développer une résistance à l'égard des dérivés du benzimidazole; par conséquent, l'efficacité doit être contrôlée par un examen coprologique.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Le contact direct avec la peau doit être réduit au minimum.

Se laver les mains après utilisation.

Ne pas fumer, boire ou manger pendant l'administration.

Gestation et lactation :

Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Les benzimidazoles ont une marge de sécurité élevée. Aucun symptôme spécifique de surdosage n'est connu. Aucune action spécifique requise.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

Dangereux pour la vie aquatique. Ne pas contaminer les étangs, les voies navigables ou les fossés avec le produit ou le flacon utilisé.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Janvier 2020

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Flacon de 225 ml de suspension.

Flacon en polyéthylène fermé par une feuille d'aluminium et un bouchon à visser en polypropylène.

Numéro d'enregistrement : BE-V247922

Délivrance : Sur ordonnance vétérinaire.