

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Panacur vet. pulver 40 mg/g til gris, sau og geit

2. Innholdsstoffer

1 g pulver inneholder 40 mg fenbendazol.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris, sau og geit.

4. Indikasjoner for bruk

Gris: Spolorm, mageorm, knuteorm, piskeorm og lungeorm.

Sau og geit: Rundorm, lungeorm og bendelorm.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Ingen.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

For å sikre at korrekt dose blir gitt må kroppsvekten bestemmes så nøyaktig som mulig.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Direkte kontakt med hud bør holdes på et minimum.

Drektighet og diegiving:

Kan gis til drektige og diegivende dyr. Ingen uheldige effekter på foster er vist. Preparatet skilles ut i melk, men har ingen uheldig virkning på diende avkom.

Relevante uforlikeligheter

Ingen kjente.

7. Bivirkninger

Ingen kjente.

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 dens lokale representant ved hjelp av

kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: Direktoratet for medisinske produkter:
www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet

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

Dosen bestemmes av veterinær som tilpasser den til dyret, eller dyrene, som skal behandles. Pulveret gis på tørrfôret eller røres ut i våtfôret.

Gris: Normaldosering er 5 mg fenbendazol per kg kroppsvekt. Dette tilsvarer et målebeger (25 g) til en gris på 200 kg eller 8 griser på 25 kg. Ved infeksjon (smitte) med piskeorm eller lungeorm gis et målebeger per 40 kg kroppsvekt.

Sau og geit: Normaldosering er 5 mg fenbendazol per kg kroppsvekt. Mot lungeorm (*Muellerius capillaris*) gis 1,25 mg fenbendazol per kg kroppsvekt daglig i 7 dager. Dette tilsvarer 1,5 g pulver per 50 kg kroppsvekt daglig i 7 dager. Behandlingen gjentas etter en måned.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Gis via munnen.

10. Tilbakeholdelsestider

Gris:

Slakt: 4 døgn.

Sau og geit:

Slakt: 19 døgn.

Melk: 8,5 døgn.

For sau og geit som melkes 2 ganger daglig innebærer dette at melk kan leveres til konsum fra og med den 17. melkingen etter siste behandling.

Tilbakeholdelsestiden regnes i antall døgn etter avsluttet behandling. Dvs. første dagen dyret ikke behandles er dag 1 i tilbakeholdelsestiden.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Preparatet bør oppbevares tørt.

Skal ikke brukes etter den utløpsdatoen som er angitt på pakningen.

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

Markedsføringstillatelsesnummer: 6284

500 g og 5 kg. Plastspann.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

24.04.2025

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 GesmbH
Siemensstr. 107
1210 Vienna, Østerrike

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

For ytterligere opplysninger om dette preparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

MSD Animal Health Norge AS
Thormøhlensgate 55
5008 Bergen
Tlf: 55 54 37 35

17. Ytterligere informasjon

Etter lengre tids bruk av samme preparat eller preparater med samme virkestoffgruppe (benzimidazoler, pyrimidiner, avermektiner) er det fare for at parasittene utvikler resistens

(motstandskraft) mot preparatet. Veterinær kan gi informasjon om når man bør bytte preparat/preparatgruppe.