

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Welpan vet. 15/5 mg/ml mikstur, suspensjon

2. Innholdsstoffer

Hver ml inneholder:

Virkestoffer:

Febantel	15,0 mg
Pyrantel	5,0 mg (som pyrantelemonat 14,4 mg)

Hjelpestoffer:

Natriumbenzoat (E 211)	2,05 mg
Natriumpropionat (E 281)	2,05 mg
Kochenillerød (E 124)	0,25 mg

Lys rød mikstur, suspensjon.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund (valp og unghund opptil ett års alder).

4. Indikasjoner for bruk

Til behandling av rundorminfeksjoner forårsaket av:

Spolorm: *Toxocara canis*
Toxascaris leonina
Hakeorm: *Ancylostoma caninum*
Uncinaria stenocephala
Piskeorm: *Trichuris vulpis*

5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes samtidig med piperazinholdige preparater. Se avsnittene 'Drektighet og diegivning' og 'Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon'.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

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

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Sikkerheten ved bruk hos valper yngre enn 2 uker eller med vekt under 0,6 kg er ikke undersøkt.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Vask hendene etter bruk.

Unngå direkte kontakt med hud og øyne. Ved utilsiktet søl skal det aktuelle området straks vaskes med rennende, rent vann.

Drektighet og diegiving:

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Den antihelmintiske effekten av både pyrantel (spastisk paralyses) og piperazin (nevromuskulær paralyses) kan motvirkes når de to legemidlene gis samtidig.

Overdosering:

Opptil fem ganger terapeutisk dose er gitt til valper og unghunder uten kliniske tegn på intoleranse. Ved 10 ganger anbefalt dose var oppkast første tydelige tegn på intoleranse.

7. Bivirkninger

Hund:

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

¹ Lette og forbigående.

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

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

Gis via munnen (oral bruk).

Dose og behandlingsregime

1 ml mikstur per kg kroppsvekt som en enkeltdose. 1 ml mikstur tilsvarer febantel 15 mg/kg kroppsvekt og pyrantel 5 mg/kg kroppsvekt (som embonat) som tilsvarer pyrantelembonat 14,4 mg/kg kroppsvekt.

På grunn av overføring både til fosteret i livmoren og til diende valper via melk kan spolormlarver opptre hos valper i veldig ung alder. Hos noen dyr, spesielt ved kraftige infeksjoner, kan behandlingen ha ufullstendig effekt slik at ikke alle spolormer elimineres, og risiko for infeksjoner hos mennesker kan ikke utelukkes. Dersom epidemiologisk situasjon tilsier det, anbefales det å starte behandlingen ved 2 ukers alder og den bør gjentas med passende intervaller (f.eks. annenhver uke) til valpene er avvent. Ellers bør behandlingen baseres på bekreftet diagnose, for eksempel resultater fra avføringsprøver.

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

9. Opplysninger om korrekt bruk

Preparatet kan gis direkte i munnen eller blandes i fôret. Ingen spesielle dietttiltak er nødvendige. Bland preparatet ved å snu beholderen (på hodet) før nødvendig dose trekkes ut.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette preparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser. Etter anbrudd av indre emballasje, oppbevar ved høyst 25 °C.

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

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 12 uker.

12. Avfallshåndtering

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

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingsystemer. 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

07-5484.

Pakningsstørrelser: 50 ml og 100 ml med en 5 ml sprøyte.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

28.11.2025

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

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Frankrike

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
D-24106 Kiel
Tyskland

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.
Żwirowa 140
66-400 Gorzów Wlkp.
Polen

Lokal representant og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

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

VetPharma AS
Ravnsborgveien 31
N-1395 Hvalstad
Tlf: + 47 40 00 05 41