

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD –
GECOMBINEERD ETIKET EN BIJSLUITER**

Doos met polyethyleen zak

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur 4% Premix, 40 mg/g, premix voor gemedicineerd voer voor varken

2. SAMENSTELLING

1 g bevat:

Fenbendazolum 40 mg.

3. VERPAKKINGSGROOTTE

25 kg

4. DOELDIERSOORTEN

Varkens

5. INDICATIES VOOR GEBRUIK**Indicaties voor gebruik**

Voor de behandeling van varkens die geïnfecteerd zijn met onvolwassen en volwassen stadia van rondwormen in het gastro-intestinaal, het respiratoir stelsel en de nieren, zoals infestaties met *Hyoststrongylus rubidus* (rode maagworm), volwassen stadium; *Oesophagostomum dentatum*, *Oesophagostomum quadrispinulatum* (nodulaire wormen), volwassen stadium; *Ascaris suum* (aalworm) volwassen, intestinaal en migrerend larvair stadium; *Trichuris suis* (zweepworm), volwassen stadium en *Metastrongylus elongatus* (longworm), volwassen stadium.

6. CONTRA-INDICATIES**Contra-indicaties**

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

7. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**Speciale waarschuwingen**

Parasitaire resistentie kan ontstaan tegen elke specifieke klasse van anthelmintica als gevolg van frequent herhaald gebruik van een anthelminticum uit die klasse.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Geen.

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

Direct huidcontact dient tot een minimum beperkt te blijven.
Was handen na gebruik.
Tijdens de toediening mag er niet gerookt, gedronken of gegeten worden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:
Niet van toepassing.

Dracht en lactatie:
Kan tijdens de dracht en de lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:
De toediening van het diergeneesmiddel is verenigbaar met vaccinaties en gelijktijdige behandelingen met bijvoorbeeld antibiotica.

Overdosering:
Het diergeneesmiddel wordt gekarakteriseerd door een zeer hoge veiligheidsmarge bij varkens (1000 x de therapeutische dosis).

Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik:
Dit diergeneesmiddel is bedoeld voor de bereiding van gemedicineerd voer.

8. BIJWERKINGEN

Bijwerkingen

Varkens:
Geen bekend.

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 op dit etiket 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 met behulp van de contactgegevens op dit etiket of via uw nationale meldsysteem {gegevens van het nationale systeem}

9. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWIJZEN EN TOEDIENINGSWEGEN

Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Poeder voor toediening in het voer

De standaarddosering bedraagt 5 mg fenbendazole (FBZ) per kg lichaamsgewicht (LG). Dit kan in één keer worden toegediend, maar bij voorkeur wordt de dosering van 5 mg FBZ/kg LG over een periode van 5-15 dagen gespreid.

De behandeling van infecties met *Trichuris suis* en *Metastrongylus* spp dient gespreid te worden over een periode van 5-15 dagen.

Het diergeneesmiddel is geschikt voor groepsmedicatie bij varkens of individuele behandeling van varkens.

Het diergeneesmiddel wordt samen met het gebruikelijke voeder aan de dieren gegeven.

1. Toediening van een enkelvoudige therapeutische dosis

Individuele behandeling: 2,5 g diergeneesmiddel per 20 kg LG.

Groepsbehandeling: De therapeutische dosis van 5 mg FBZ/kg LG wordt vermengd in de dagelijkse voederratio.

Voorbeeld:

<i>Varkenstype</i>	<i>Behandelingsduur</i>	<i>Voederopname</i>	<i>Diergeneesmiddel per ton voeder</i>
Gespeende biggen / mestvarkens ca. 20 kg LG	1 dag	1 kg/dag/dier	2, 5 kg
Zeugen ca. 200 kg LG	1 dag	2 kg/dag/dier	12, 5 kg

2. Verdeling van de therapeutische dosis over 5 – 15 dagen

De therapeutische dosis van 5 mg FBZ/kg LG wordt gemengd in de aangepaste voederratio gedurende 5-15 dagen.

Voorbeeld:

<i>Varkenstype</i>	<i>Behandelingsduur</i>	<i>Voederopname</i>	<i>Diergeneesmiddel per ton voeder</i>
Gespeende biggen / mestvarkens ca. 20 kg LG	5 dagen	1 kg/dag/dier	0, 5 kg
	10 dagen		0, 25 kg
	15 dagen		0, 17 kg
Zeugen ca. 200 kg LG	5 dagen	2 kg/dag/dier	2, 5 kg
	10 dagen		1, 25 kg
	15 dagen		0, 83 kg

10. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Aanwijzingen voor een juiste toediening

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden. Voor de behandeling van een groep dieren van dezelfde of een gelijkaardige leeftijd dient de dosering gebaseerd te zijn op de zwaarste dieren van de groep.

11. WACHTTIJDEN

Wachttijden

Vlees en slachtafval: 5 dagen na laatste toediening.

12. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren onder 25°C.

Niet bewaren na eerste opening.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Het diergeneesmiddel blijft stabiel in afgewerkt voeder gedurende 15 dagen.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de zak na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Dit diergeneesmiddel mag niet in het oppervlaktewater terechtkomen, aangezien fenbendazole gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere waterorganismen.

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 inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

14. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Indeling van het diergeneesmiddel

Op diergeneeskundig voorschrift.

15. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN VERPAKKINGSGROOTTEN

BE-V362275

Verpakkingsgrootten

Doos met polyethyleen zak van 25 kg.

16. DATUM WAAROP HET ETIKET VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Datum waarop het etiket voor het laatst is herzien

Februari 2026

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. CONTACTGEGEVENS

Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet Productions S.A., Rue De Lyons, 27460 Igoville, Frankrijk
Intervet GesmbH, Siemensstrasse 107, 1210 Wenen, Oostenrijk

18. OVERIGE INFORMATIE

Overige informatie

Enkel aflevering aan vergunninghouders voor de productie van gemedicineerde voeders.

19. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

20. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

21. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}