

BIJSLUITER**Panacur Equine Guard, 100 mg/ml, suspensie voor oraal gebruik.****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland
vertegenwoordigd door MSD Animal Health BV/SRL - Lynx Binnenhof 5 - 1200 Brussel

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur Equine Guard, 100 mg/ml, suspensie voor oraal gebruik.
Fenbendazol

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDE(E)L(EN)Per ml:**Werkzaam bestanddeel:**

Fenbendazol: 100 mg

4. INDICATIE(S)

Voor de behandeling en controle van benzimidazole gevoelige L₃ en L₄ larven van kleine strongyliden (*Cyathostominae*) ingekapseld in de mucosa met inbegrip van geïnhibeerde vroege L₃ larven, bij paarden en andere paardachtigen.

Eveneens effectief in de controle van volwassen en onvolwassen rondwormen met inbegrip van grote strongyliden (*Strongylus edentatus*, *Strongylus vulgaris*) en migrerende larven van grote strongyliden en benzimidazole gevoelige kleine strongyliden, *Ascaris*, *Oxyuris* en *Strongyloides*. Met een eidodend effect op rondworm eieren.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kunnen gastro-intestinale tekenen en overgevoeligheidsreacties bij paarden worden waargenomen.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT(EN)

Paard en paardachtigen.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

5 ml Panacur Equine Guard per 65 kg lichaamsgewicht per dag, gedurende 5 opeenvolgende dagen (= 7,5 mg fenbendazol/kg lichaamsgewicht per dag gedurende 5 dagen).

Behandeling van ingekapselde in de mucosa verblijvende larven gebeurt bij voorkeur in de herfst (eind oktober/november) en opnieuw in de lente. Paarden die niet in goede conditie blijven of nieuwkomers met onbekende ontwormingsstatus, kunnen op ieder moment behandeld worden.

Teneinde een juiste dosering toe te dienen, moet het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald worden.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Schud de container vóór gebruik.

Gebruiksklaar zonder verdere verdunning. Het product toedienen gemengd met het krachtvoer.

10. WACHTTIJD(EN)

Vlees en slachtafval: 5 dagen.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaar beneden 25° C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de buitenverpakking na "EXP:".

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Volgende toepassingen dienen vermeden te worden, aangezien het risico op ontwikkeling van resistentie hierdoor verhoogt en dit aanleiding kan geven tot verminderde werkzaamheid van ontworming:

- te frequent gebruik van en herhaalde behandeling met ontwormingsmiddelen van eenzelfde klasse over een te lange periode
- onderdosering, mogelijk door onderschatting van het lichaamsgewicht, slechte toediening van het product of gebruik van niet geijkt doseerapparaat (indien dit al gebruikt wordt).

Indien resistentie t.o.v. bepaalde ontwormingsmiddelen lijkt op te treden, moet dit met aangepaste methoden (bv. Faecal Egg Count Reduction Test) getest worden.

Indien de resultaten resistentie t.o.v. een welbepaald ontwormingsmiddel aangeven, dient een ontwormingsmiddel van een andere farmacologische klasse met verschillende werking gebruikt te worden.

Resistentie tegen fenbendazole is gemeld bij cyathostomen bij paarden. Daarom dient het gebruik van dit diergeneesmiddel gebaseerd te zijn op lokale (regionale, op boerderijniveau) epidemiologische informatie betreffende de gevoeligheid van de nematoden en op aanbevelingen voor het beperken van verdere selectie op resistentie tegen anthelmintica.

Voor sommige *Cyathostominae* kan er resistentie voorkomen t.o.v. de benzimidazolederivaten, bijgevolg moet de efficaciteit gecontroleerd worden door coprologisch onderzoek.

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

Direct huidcontact dient tot een minimum beperkt te blijven.

Handen wassen na gebruik.

Niet roken, drinken of eten tijdens de toediening.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en de lactatie worden gebruikt.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Benzimidazolen hebben een hoge veiligheidsmarge. Er zijn geen specifieke symptomen van overdosering bekend. Geen specifieke acties vereist.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

Gevaarlijk voor het waterleven. Vervuil geen vijvers, waterwegen of sloten met het product of de gebruikte flacon.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Januari 2020

15. OVERIGE INFORMATIE

Flacon met 225 ml suspensie.

Polyethyleen flacon afgesloten met aluminium folie en een polypropyleen schroefdop.

Registratienummer : BE-V247922

Kanalisatie : Op diergeneeskundig voorschrift.