

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Panacur 10% Suspension BG, перорална суспензия за говеда, коне, кучета и котки

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активно вещество:

Fenbendazole 100 mg

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Benzyl alcohol	4,835 mg
Sodium methyl parahydroxybenzoate	2,000 mg
Sodium propyl parahydroxybenzoate	0,216 mg
Silica, colloidal anhydrous	
Povidone K25	
Carmellose sodium	
Sodium citrate dihydrate	
Citric acid monohydrate	
Purified Water	

Бяла до мътнобяла суспензия.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, коне, кучета и котки.

4. Показания за употреба

Говеда:

За третиране на незрели и възрастни форми на нематоди в стомашно-чревния и респираторния тракт и цестоди, като:

Стомашно-чревни нематоди: *Haemonchus* spp.
Ostertagia spp.
Trichostrongylus spp.
Cooperia spp.
Nematodirus spp.
Oesophagostomum spp.
Bunostomum spp.
Strongyloides spp.

Белодробни нематоди: *Dictyocaulus* spp.
Цестоци: *Moniezia* spp.

Коня:

За третиране и контрол на незрели и възрастни форми на нематоди в стомашно-чревния тракт при коня, като:

Големи стронгии: възрастни и мигриращи ларвни форми на *Strongylus vulgaris*
възрастни и тъканни ларвни форми на *Strongylus edentatus*
Малки стронгии т.е. *Cyathostomum* spp.
(възрастни и незрели форми на малки стронгии, също ефективен и при лечение на инцистирани в мукозата 3^{-ти} и 4^{-ти} стадии ларвни форми на малки стронгии и инхибиране на инцистирани в мукозата 3^{-ти} стадий ларвни форми на малки стронгии)
Аскариди *Parascaris equorum*
Оксиуриди *Oxyuris equi*
Стронгилоиди *Strongyloides westeri*

Кучета: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Trichuris vulpis*, *Taenia* spp.

Кученца: *Toxocara* spp., *Trichuris* spp., *Ancylostoma* spp.

Котки: *Toxocara mystax* (зрели), *Ancylostoma tubaeforme* (зрели и незрели), *Taenia* spp. (зрели).

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

За да се избегне рискът от развитие на резистентност и неефективно лечение, трябва да се избягват следните практики:

- много честата и повторна употреба на антихелминтици от същия клас за продължителен период от време;
- прилагането на по-ниска от препоръчаната доза, което може да се дължи на неточно определена телесна маса, неправилно приложение на продукта или некалибрирано дозиращо устройство.

Съмнителните клинични случаи на резистентност към антихелминтиците трябва да бъдат проучени допълнително, като се използват подходящи тестове (например тест за редукция на броя на яйцата във фекални проби). Когато резултатите от тестовете доказват резистентност към определени антихелминтици, трябва да се прилагат антихелминтици, принадлежащи към друга фармакологична група и с различен механизъм на действие.

Случаи на резистентност към бензимидазолите са били докладвани при гастроинтестинални нематоди при говеда и коня. Следователно, употребата на този продукт трябва да се основава на местната (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация относно чувствителността на нематодите и препоръките за начините за ограничаване на по-нататъшната селекция на резистентност към антихелминтиците.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Да не се пуши, яде или пие при работа с ветеринарния лекарствен продукт.

Продуктът трябва да се прилага с повишено внимание.

Да се избягва директен контакт на продукта с кожата, очите и лигавиците. При случайно разливане върху кожата и при случаен контакт с очите или лигавиците, измийте кожата обилно със сапун и вода и изплакнете очите и лигавиците обилно с вода.

Измийте добре ръцете си със сапун и вода след употреба.

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицинска помощ.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Fenbendazole е токсичен за риби и други водни организми.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране:

Бензимидазолите имат широка граница на безопасност. Не са известни специфични симптоми на предозиране. Не се изискват конкретни действия.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, коне:

Не са известни.

Кучета и котки:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Стомашно-чревни смущения (напр. повръщане или диария) ¹
--	--

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Перорално приложение.

Суспензията трябва да се разклати добре преди употреба и е готова за приложение без разреждане.

Говеда и коне:

Дозата при говеда и коне е 7,5 mg fenbendazole/kg т.м, съответстващо на 7,5 ml/100 kg т.м.

При диария, причинена от *Strongyloides westeri* при бозаещи кончета, трябва да се третира с доза от 50 mg fenbendazole/kg т.м.

За контрол на инцистираните в мукозата ларви на малки стронгили е необходимо 5 дни да се прилага ежедневна доза от 7,5 mg fenbendazole/kg т.м.

При коне и говеда суспензията може да се прилага с помощта на стандартен дозиращ апликатор или друго устройство.

Кучета и котки:

Установената за кучета и котки доза е 50 mg фенобендазол/kg т.м. за три (3) последователни дни или еднократно 100 mg фенобендазол/kg т.м. (възрастни).

При кучета и котки дозата трябва да се смеси с храната или да се приложи директно в устата след хранене, например с пластмасова спринцовка.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

За гарантиране на правилна дозировка, телесната маса на животните трябва да се определи възможно най-точно.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи:

Говеда: 7 дни.

Коне: 5 дни.

Мляко:

Говеда: 4 дни (8 издоявания).

Коне: не се разрешава за употреба при кобили, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 6 месеца.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като fenbendazole може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022–1780

Полиетиленови флакони с полипропиленова капачка, пломбирани с алуминиево фолио.
Многодозови флакони от 250 ml, 1 L, 2 L, 5 L и 10 L.

Полиетиленови флакони с полиетиленова или полипропиленова капачка, пломбирани с алуминиево фолио.
Многодозови флакони от 100 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

12/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Intervet International B.V.; Wim de Körverstraat 35; 5831 AN Boxmeer; The Netherlands
Тел: + 359 28193749

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Intervet Production S.A.
Rue de Lyons
27460 Igoville
France

17. Допълнителна информация



Recoverable Signature

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV