

GEBRAUCHSINFORMATION
Panacur Tabletten 500 mg für Hunde

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Niederland
vertreten durch MSD Animal Health, Lynx Binnenhof 5, 1200 Brüssel, Belgien

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Intervet GesmbH, Siemensstraße 105, A-1210 Wien, Österreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Panacur Tabletten 500 mg für Hunde
Fenbendazol

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Pro Tablette:

Wirkstoff:

Fenbendazol 500 mg

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Infizierung von großen und mittelgroßen Hunden mit Magen-Darm-Rundwürmern und Bandwürmern so wie:

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Ancylostoma caninum

Uncinaria stenocephala

Trichuris vulpis

Taenia spp. u.a. *T. hydatigena*, *T. pisiformis*

Toxocara cati

Ancylostoma tubaeforme

Taenia taeniaformis

Aelurostrongylus

Ollulanus

5. GEGENANZEIGEN

Keine.

6. NEBENWIRKUNGEN

In seltenen Fällen können Magen-Darmerkrankungen (wie Erbrechen und milde Diarrhö) beobachtet werden bei Hunden.

In sehr seltenen Fällen können allergische Reaktionen beobachtet werden bei Hunden.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)

- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Mittelgroße und große Hund (mehr als 15 kg).

Junge und kleine Hunden werden Panacur Tabletten 250 mg verabreicht.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen.

Die Dosis beträgt 50 mg Fenbendazol pro kg Körpergewicht täglich an 3 aufeinanderfolgenden Tagen.

Körpergewicht (kg)	Anzahl Tabletten pro Tag
15	1 ½
20	2
25	2 ½
30	3
usw.	usw.

Im Falle von Reinfektionen ist die Behandlung zu wiederholen.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

- Entweder direkt ins Maul geben. Die Tabletten auf den hinteren Zungenrand legen
- oder zerkleinert unter das Futter mischen
- oder in etwas Wasser auflösen und Lösung unter das Futter mischen.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Unter 25°C lagern

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nach dem "EXP.:" nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Die Hände waschen nach dem Gebrauch.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

Kann bei trächtigen Hündinnen verwendet werden. Da eine teratogene Wirkung bei Hunden in sehr seltenen Fällen nicht vollständig ausgeschlossen werden kann, sollte die Behandlung in den ersten beiden Schwangerschaftstrimenonen nach der Nutzen-Risiko-Abwägung durch den behandelnden Tierarzt erfolgen.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Die Verabreichung von Panacur ist vereinbar mit gleichzeitigen Impfungen und anderen Behandlungen mit Antibiotica.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Mai 2022

15. WEITERE ANGABEN

Faltschachtel mit 10 Tabletten in Blisterverpackung.

Zulassungsnummer: BE- V176784

Weise der Aushändigung: Freie Abgabe.