

PACKUNGSBEILAGE**1. Bezeichnung des Tierarzneimittels**

Panacur 500 mg Tabletten für Hunde

2. Zusammensetzung

Pro Tablette:

Wirkstoff :

Fenbendazol 500 mg

Weiß bis grauweiß, längliche Tabletten mit Bruchkerbe.

3. Zieltierart(en)

Mittlere und große Hunde (ab 15 kg).

4. Anwendungsgebiet(e)

Infektion mittelgroßer und großer Hunde durch gastrointestinale Nematoden und Zestoden wie:

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Ancylostoma caninum

Uncinaria stenocephala

Trichuris vulpis

Taenia spp. einschließlich *T. hydatigena*, *T. pisiformis*

5. Gegenanzeigen

Keine.

6. Besondere WarnhinweiseBesondere Warnhinweise:

Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Nach Gebrauch Hände waschen.

Trächtigkeit und Laktation:

Verhütung und Behandlung von Darm- und Hakenwurminfektionen bei neugeborenen Welpen durch Verabreichung von Medikamenten an die Hündin in der späten Trächtigkeit (nach dem 40. Tag) und in der frühen Laktation.

Da teratogene Wirkungen bei Hunden und Katzen in sehr seltenen Fällen nicht vollständig ausgeschlossen werden können, sollte die Behandlung bis zum 40. Tag der Trächtigkeit auf der Grundlage einer Nutzen-Risiko-Bewertung durch den zuständigen Tierarzt erfolgen.

7. Nebenwirkungen

Hund

Selten (1 bis 10 Tiere / 10.000 behandelte Tiere):	Magen-Darm-Erkrankungen (wie Erbrechen und Durchfall ¹)
Sehr selten (< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Allergische Reaktionen

¹Durchfall ist normalerweise mild.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. 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 zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem [{Details zum nationalen System}](#) melden.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Orale Anwendung.

Die Dosierung pro Tag beträgt 50 mg Fenbendazol pro kg Körpergewicht. Die Tiere müssen an 3 aufeinanderfolgenden Tagen behandelt werden.

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

Für junge und kleine Hunde werden Panacur 250 mg Tabletten verabreicht.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

- Oder direkt in den Mund, indem die Tablette auf den Zungenrund gelegt wird
- oder zerkleinern und unter das Essen mischen
- oder in etwas Wasser auflösen und mit dem Futter vermischen.

Eine Unterdosierung kann zu einer unwirksamen Anwendung führen und die Entwicklung von Resistenzen fördern.

Um eine korrekte Dosierung zu gewährleisten, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich ermittelt werden.

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Unter 25°C lagern.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Das Tierarzneimittel darf nicht in Gewässer gelangen, da Fenbendazol eine Gefahr für Fische und andere Wasserorganismen darstellen kann.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE- V176784

Schachtel mit 10 Tabletten in Blisterverpackung.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

November 2024

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. KontaktangabenZulassungsinhaber:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Die Niederlande

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Intervet GesmbH, Siemensstrasse 107, 1210 Wenen, Österreich

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

MSD Animal Health Belgium

Tel: + 32 (0)2 370 94 01