

INDLÆGSSEDDEL

Seneste indlægsseddel findes på www.indlaegsseddel.dk

1. Veterinærlægemidlets navn

Welpan Vet. 15 + 5 mg/ml oral suspension

2. Sammensætning

Hver ml indeholder:

Aktive stoffer:

Febantel	15,0 mg
Pyrantel	5,0 mg (svarende til 14,4 mg pyrantelmonat)

Hjælpesoffer:

Natriumbenzoat (E211)	2,05 mg
Natriumpropionat (E281)	2,05 mg
Cochenillerød (E124)	0,25 mg

Svag rød opløsning.

3. Dyrearter

Til hund (hvalpe og unge hunde under 1 år).

4. Indikationer

Til behandling af infektioner med rundorme hos hvalpe og unge hunde i alderen op til 1 år, forårsaget af:

Spoleorm: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

Hageorm: *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*

Piskeorm: *Trichuris vulpis*

5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes samtidigt med lægemidler indeholdende piperazin.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Unødvendig brug af antiparasitære lægemidler eller brug, som afviger fra instruktionerne i produktinformationen, kan lede til øget resistensudvikling samt mindsket effekt af behandlingen. Anvendelse af veterinærlægemidlet bør være baseret på resultatet af artsbestemmelse og bestemmelse af parasitbyrde eller på infektionsrisikoen baseret på dens epidemiologiske karakteristika, for hvert enkelt dyr.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:
Lægemidlets sikkerhed er ikke blevet undersøgt i hvalpe yngre end 2 uger og med en vægt under 0,6 kg.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Undgå direkte kontakt med hud og øjne.

Vask hænder efter brug.

I tilfælde af spild, skal det aktuelle område straks skylles med rent rindende vand.

Drægtighed og laktation:

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende tæver.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Den anthelmintiske effekt af både pyrantel (spastisk paralyse) og piperazin (neuromuskulær paralyse) modvirkes muligvis hvis de to lægemidler anvendes samtidigt.

Overdosis:

5 x anbefalet dosis blev tolereret uden tegn på intolerance hos hvalpe og unge hunde.

Ved 10 x anbefalet dosis var opkastning det første symptom på intolerance.

7. Bivirkninger

Hund:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Diarré ¹ , Opkast ¹
---	---

¹Mild og forbigående.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen eller den lokale repræsentant ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Oral anvendelse.

Doserings og behandlingsskema

Engangsdosis: 15 mg/kg legemsvægt febantel og 5 mg/kg legemsvægt pyrantel (som embonat) svarende til 14,4 mg pyrantelarbonat. Det svarer til 1 ml/kg legemsvægt.

Som følge af overførsel til fosteret i livmoderen og til diende hvalpe fra mælken, kan spoleormlarver forekomme hos hunde i en meget ung alder. Hos nogle dyr, især ved alvorlige infektioner, kan eliminering af spoleorm blive ufuldstændig, og derved kan en eventuel overførsel til mennesker ikke udelukkes. Hvor det er epidemiologisk passende, anbefales det at behandlingen startes når hvalpen er 2 uger gammel, og at behandlingen gentages med passende intervaller (f.eks. hver anden uge) indtil hvalpen er vænnet fra. Ellers bør behandlingen baseres på en bekræftet infektion, f.eks. resultatet af en afføringsprøve.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

9. Oplysninger om korrekt administration

Suspensionen kan gives direkte til dyret, eller blandes med fodret. Ingen særlig afpasning af kosten er nødvendig. Omrystes inden brug.

10. Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Uåbnet kræver dette veterinærlægemiddel ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Åbnede beholdere må ikke opbevares over 25°C.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken efter Exp.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 12 uger

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MT-nr.18186

Pakningsstørrelser: 50 ml og 100 ml med en 5 ml sprøjte

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

06/2026

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

VETOQUINOL S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure

Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.

Żwirowa 140

66-400 Gorzów Wlkp.

Polen

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Equidan Vetline

Baggeskærvej 56

DK - 7400 Herning

Tlf: +45 96 81 40 00

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.