

## INDLÆGSSEDDEL

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

### 1. Veterinærlægemidlets navn

Panacur PetPaste, 187,5 mg/g, oral pasta

### 2. Sammensætning

1 g oral pasta indeholder:

Aktivt stof:

Fenbendazol 187,5 mg

Hjælpestoffer:

Methylparahydroxybenzoat (E 218) 1,7 mg

Propylparahydroxybenzoat 0,16 mg

Hvid til lysegrå, glat, smørbar, homogen pasta.

### 3. Dyrearter

Til hund og kat.

### 4. Indikation(er)

Til behandling af killinger og hvalpe samt voksne katte og hunde med rundorm i mave-tarm-kanalen  
Derudover som en hjælp til kontrol af protozoen *Giardia* hos hunde.

Killinger og voksne katte:

Til behandling mod følgende rundorm i mave-tarm-kanalen:

Voksne stadier af spoleorm (*Toxocara cati*)

Umodne og voksne stadier af hageorm (*Ancylostoma tubaeforme*)

Hvalpe og voksne hunde:

Til behandling mod følgende parasitter i mave-tarmkanalen:

Voksne stadier af spoleorm (*Toxocara canis*)

Voksne stadier af hageorm (*Ancylostoma caninum*)

Umodne og voksne stadier af hageorm (*Uncinaria stenocephala*) og den encellede amøbe *Giardia spp.*

### 5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes til drægtige hunhunde frem til dag 39.

Må ikke anvendes til drægtige katte.

Se også pkt. 6 "Særlige advarsler".

### 6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Resistens hos parasitter overfor en given klasse af ormemedler kan udvikles efter hyppig og gentagen brug af ormemedler fra denne klasse.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:  
Da nøjagtigheden med hensyn til præcis dosering er begrænset, bør veterinærlægemidlet ikke anvendes til killinger og hvalpe, der vejer mindre end 1 kg.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Undgå så vidt muligt kontakt med huden.

Vask hænder efter brug.

Ved overfølsomhed over for det aktive stof, eller et eller flere af hjælpestofferne, bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås.

Drægtighed:

Må ikke anvendes til drægtige hundehunde frem til dag 39.

Dette veterinærlægemiddel kan anvendes til behandling af drægtige hunde i den sidste tredjedel af drægtighedsperioden. Da fosterskadende virkning forårsaget af fenbendazolmetabolitten oxfendazol imidlertid i sjældne tilfælde ikke kan udelukkes helt, bør behandling kun ske på grundlag af den ansvarlige dyrlæges vurdering af fordele og ulemper.

Må ikke anvendes til drægtige katte.

Diegivning:

Veterinærlægemidlet kan anvendes til diegivende hundehunde og hunkatte.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte.

Overdosis:

Hos hunde behandlet med enten tre gange den anbefalede dosis eller tre gange den anbefalede behandlingstid kan mavens slimhinde fortykkes af celler fra immunsystemet. Dette er et forbigående fund og har ingen klinisk relevans.

Hos katte er der ikke set behandlingsrelaterede bivirkninger efter tilsvarende overdosering.

## 7. Bivirkninger

Hunde og katte:

Meget sjælden
(< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):
Vomitus (opkastning), diarré <sup>1</sup>

<sup>1</sup>Generel mild.

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 dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse 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](http://www.meldenbivirkning.dk)

## 8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Oral anvendelse.

Hver sprøjte indeholder 4,8 g pasta, svarende til 900 mg fenbendazol. Stemplet har 18 gradueringer, der hver svarer til 50 mg fenbendazol. Det ønskede antal enheder vælges ved at dreje på den omløber, der sidder på stemplet.

En sprøjte af veterinærlægemidlet er egnet til brug til dyr, der vejer op til 6 kg. Hvis dyrets vægt overstiger 6 kg, er det nødvendigt at anvende mere end en sprøjte.

### Voksne katte:

Dosis er 75 mg fenbendazol/kg kropsvægt pr. dag givet i 2 på hinanden følgende dage.

En daglig dosis til 2 kg kropsvægt svarer til 3 streger på stemplet. Doseringsvejledningen bliver da som følger:

op til 2 kg kropsvægt	3 streger på stemplet dagligt i 2 dage
2,1 til 4 kg kropsvægt	6 streger på stemplet dagligt i 2 dage
4,1 til 6 kg kropsvægt	9 streger på stemplet dagligt i 2 dage

osv.

Vægten på det dyr, der skal behandles, bør bestemmes så nøjagtigt som muligt for at beregne den nødvendige dosis.

### Killinger, hvalpe og voksne hunde:

Dosis er 50 mg fenbendazol/kg kropsvægt pr. dag givet i 3 på hinanden følgende dage.

Doseringsvejledningen er som følger:

1,0 til 2 kg kropsvægt	2 streger på stemplet dagligt i 3 dage
2,1 til 3 kg kropsvægt	3 streger på stemplet dagligt i 3 dage
3,1 til 4 kg kropsvægt	4 streger på stemplet dagligt i 3 dage
4,1 til 5 kg kropsvægt	5 streger på stemplet dagligt i 3 dage
5,1 til 6 kg kropsvægt	6 streger på stemplet dagligt i 3 dage

osv.

Specielt der hvor smittepresset er stort, kan total udryddelse af *Ancylostoma tubaeforme* hos voksne katte, af *Giardia spp.* hos hunde og af spolorm, specielt hos hvalpe og killinger, være ufuldstændig hos enkelte dyr, så der derved forbliver en potentiel smitterisiko for mennesker. Derfor bør en kontrolundersøgelse af afføringen foretages, og på grundlag heraf bør dyrlægen vurdere, om der skal gives endnu en behandling.

Underdosering kan resultere i ineffektiv brug og kan fremme resistensudvikling.

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

Før ibrugtagning første gang skal veterinærlægemidlets sprøjte klargøres; dette gøres ved at fjerne sprøjtespidsen og dreje på omløberen, indtil kanten af ringen tættest på spidsen står ud for nul (0) på sprøjten. Tryk stemplet ned, og kassér den pasta, som eventuelt måtte være trykket ud. Sprøjten er nu klar til brug. Stemplet har 18 gradueringer, der hver svarer til 50 mg fenbendazol. Beregn hvor mange gradueringer, der er behov for, baseret på dyrets kropsvægt. Drej omløberen på stemplet, indtil den tilsvarende graduering på skalaen er indstillet.

Veterinærlægemidlet gives direkte i munden efter fodring ved at trykke pastaen ud af sprøjten og ind bag tungen. Alternativt kan pastaen blandes i foderet.

## **10. Tilbageholdelsestider**

Ikke relevant.

## **11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares utilgængeligt for børn

Må ikke opbevares over 25°C.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etikken. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage

## **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**

Æske med 1 eller 10 doseringssprøjter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

## **15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen**

23/01/2025

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

## **16. Kontaktoplysninger**

### Indehaver af markedsføringstilladelse:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Holland

### Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.  
Rue de Lyons  
FR - 27460 Igoville  
Frankrig

### Lokal repræsentant og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

MSD Animal Health A/S  
Havneholmen 25  
1561 København V  
Tlf.: 44 82 42 00

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