

INDLÆGSSEDEL

Panacur® Vet., 4%, oralt pulver, til svin

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet GesmbH
Siemensstrasse 104 - A
1210 Wien
Østrig

Repræsentant:

MSD Animal Health A/S
Havneholmen 25
1561 København V
Tlf.: 44 82 42 00
Fax: 44 82 42 50

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Panacur Vet., 4%, oralt pulver
Fenbendazol

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 g indeholder:

Aktivt stof:

Fenbendazol 40 mg.

Hjælpemidler:

Calciumcarbonat, lactose, majsstivelse, siliciumoxid.

4. INDIKATIONER

Parasitangreb med rundorm i mave-tarm-kanalen hos svin.

5. KONTRAINDIKATIONER

Ingen kendte.

6. BIVIRKNINGER

Ingen kendte.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: dkma@dkma.dk

7. DYREARTER

Svin.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSEVEJ

5 mg fenbendazol/kg kropsvægt, svarende til 12,5 g oralt pulver/100 kg kropsvægt én gang.

Til behandling mod *Trichuris suis* (piskeorm):

25 mg fenbendazol/kg kropsvægt, svarende til 62,5 g oralt pulver/100 kg kropsvægt én gang.

Gives via foderet, fx som topdressing.

Anvend det medfølgende målebæger, som har følgende inddelinger: 12,5 g, 25 g, 37,5 g.

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 ANVENDELSE

For at sikre korrekt dosering, og undgå under- eller overdosering, skal kropsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt.

10. TILBAGEHOLDESESTID

Slagtning: 6 dage



11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på emballagen.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Parasitresistens kan opstå over for enhver gruppe af anthelmintika (ormemidler) efter hyppig og gentagen brug af et anthelmintikum fra denne gruppe.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Undgå så vidt muligt direkte kontakt med huden, brug evt. handsker. Vask hænder efter brug.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Oktober 2017

15. ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser:

Plastspand med 500 g, 2500 g eller 5000 g. Der medfølger et målebæger.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Den senest opdaterede tekst til indlægssedlen kan findes på www.indlaegsseddel.dk.

