

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

Panacur Vet., 250 mg og 500 mg, tabletter

2. Sammensætning

1 tablet indeholder henholdsvis:

Aktivt stof:

250 mg fenbendazol eller 500 mg fenbendazol.

3. Dyrearter

Til hund og kat.

4. Indikationer

Ormemiddel.

Panacur Vet. virker mod:

- rundorm hos hund og kat
- tænier (bændelorm af tænier-slægten) hos kat
- giardia (encellet amøbe) hos hund.

5. Kontraindikationer

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Vask hænder efter brug.

Drægtighed:

Hunde:

Må ikke anvendes til drægtige tæver frem til dag 39.

Kan anvendes til behandling af drægtige tæver i den sidste tredjedel af drægtighedsperioden. Da fosterskadende virkninger imidlertid i sjældne tilfælde ikke kan udelukkes helt, bør behandling kun ske på grundlag af den ansvarlige dyrlæges vurdering af fordele og ulemper.

Katte:

Må ikke anvendes til drægtige katte.

Diegivning:

Veterinærlægemidlet kan anvendes til diegivende tæver og hunkatte.

7. Bivirkninger

Hund:

Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):
Lidelser i mave-tarm-kanalen (såsom opkastning og diarré ¹)
Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):
Allergiske reaktioner

¹Diarré er generel mild.

Kat:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):
Lidelser i mave-tarm-kanalen (såsom opkastning og diarré ¹)

¹Diarré er 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

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

50 mg fenbendazol pr. kg kropsvægt, svarende til 1 tablet a 250 mg eller ½ tablet a 500 mg pr. 5 kg 1 gang daglig i 3 dage eller 1 tablet a 500 mg pr. 10 kg 1 gang daglig i 3 dage.

Tabletten knuses eller opslæmmes i lidt vand og gives i foderet.

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

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

10. Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

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

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.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr: 13106 (250 mg)

MTnr: 18185 (500 mg)

Pakningsstørrelser:

250 mg/tablet: blisterpakning med 1 x 10 tabletter eller 2 x 10 tabletter

500 mg/tablet: blisterpakning med 1 x 10 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

29. april 2024

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

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

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse:

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet GesmbH

Siemensstrasse 107

1210 Wien
Østrig

Lokal repræsentant og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

MSD Animal Health A/S

Havneholmen 25

1561 København V

Tlf.: 44 82 42 00