

**BIJSLUITER**  
**Panacur Tabletten 250 mg voor honden en katten**

**1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland  
vertegenwoordigd door MSD Animal Health, Lynx Binnenhof 5, 1200 Brussel, België

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet GesmbH, Siemensstraße 105, A-1210 Wenen, Oostenrijk

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Panacur Tabletten 250 mg voor honden en katten  
Fenbendazol

**3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDD(E)L(EN)**

Per tablet:

**Werkzaam bestanddeel:**

Fenbendazol 250 mg

**4. INDICATIE(S)**

Voor de behandeling van honden en katten geïnfecteerd met volwassen en onvolwassen vormen van gastro-intestinale spoel-, haak-, zweep- en lintwormen.

Voor de preventie en controle van *Giardia* infecties bij honden.

Bij de hond: *Toxocara canis, Toxascaris leonina, Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum, Trichuris vulpis, Taenia pisiformis, Taenia hydatigena, Giardia.*

Bij de kat: *Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforma, Taenia taeniaformis, Ollulanus, Aelurostrongylus.*

**5. CONTRA-INDICATIES**

Geen.

**6. BIJWERKINGEN**

In zeer zeldzame gevallen kunnen braken en milde diarree waargenomen worden bij katten.

In zeldzame gevallen kunnen maag-darmstelselaandoeningen (zoals braken en milde diarree) waargenomen worden bij honden.

In zeer zeldzame gevallen kunnen allergische reacties waargenomen worden bij honden.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## 7. DOELDIERSOORT(EN)

Hond en kat.

## 8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

Voor de behandeling van klinische worminfecties bij volwassen honden en katten of gespeende puppies en kittens van minder dan 6 maanden oud en voor de preventie en controle van *Giardia* infecties bij honden, is de basisdosering 50 mg per kg lichaamsgewicht gedurende 3 opeenvolgende dagen.

<i>Lichaamsgewicht</i>	<i>Dosering</i>
2,5 kg	1/2 tablet per dag gedurende 3 dagen
5 kg	1 tablet per dag gedurende 3 dagen
7,5 kg	1 1/2 tabletten per dag gedurende 3 dagen
10 kg	2 tabletten per dag gedurende 3 dagen

Voor routinebehandeling van volwassen honden is de basisdosering 100 mg fenbendazol in een enkele dosis.

<i>Lichaamsgewicht</i>	<i>Dosering</i>
2,5 kg	1 tablet
5 kg	2 tabletten
7,5 kg	3 tabletten
10 kg	4 tabletten

De behandeling herhalen bij een natuurlijke herinfectie met parasitaire wormen.

Een preventieve routinebehandeling van volwassen dieren met een minimale blootstelling aan infectie is 2 tot 4 maal per jaar te geven. Een meer frequente behandeling met intervallen van 6 tot 8 weken wordt geadviseerd voor honden in kennels.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Voor honden: de tabletten verbrijzeld en in het voedsel toedienen of opgelost in water en vermengd met het voedsel.

Voor katten: de tabletten oplossen in water en mengen met wat voedsel.

Het toedienen van de tabletten alleen opgelost in wat water is niet aanbevolen.

## 10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25°C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na EXP. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Was de handen na gebruik.

Dracht en lactatie:

Kan gebruikt worden bij drachtige teven. Aangezien teratogene effecten bij honden en katten in zeer zeldzame gevallen niet volledig kunnen worden uitgesloten, moet de behandeling in de eerste twee trimesters van de dracht gebaseerd zijn op de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De toediening van het diergeneesmiddel is compatibel met gelijktijdige vaccinaties en andere behandelingen, zoals met antibiotica.

## 13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

## 14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Mei 2022

## 15. OVERIGE INFORMATIE

Doos met 10 tabletten in blisterverpakking.

Doos met 20 tabletten in blisterverpakking.

Doos met 50 tabletten in blisterverpakking.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

**Registratienummer:** BE-V143981

**Afleveringswijze:** Vrije aflevering