

BIJSLUITER

Panacur Pasta, 187,5 mg/g orale pasta voor paarden

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

Intervet Nederland B.V.
Postbus 50
5830 AB Boxmeer
Een product van:
Intervet Productions S.A.

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur Pasta, 187,5 mg/g orale pasta voor paarden.

Fenbendazol

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per gram:

Werkzaam bestanddeel:
Fenbendazol 187,50 mg

Hulpstoffen:
Methyl-4-hydroxybenzoaat (E 218) 1,70 mg Propyl-4-hydroxybenzoaat (E 216)
0,16 mg

4. INDICATIES

Behandeling van onvolwassen en volwassen stadia van maagdarmwormen; grote en kleine strongyliden, ascariden, oxyuren, strongyloides en onvolwassen en migrerende larven. Daarnaast heeft Panacur Pasta een ovicide activiteit.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Paard

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

Eenmalige dosering van 1 g pasta per 25 kg lichaamsgewicht (7,5 mg fenbendazol per kg lichaamsgewicht).

Elke injector bevat 24 gram pasta, voldoende voor de behandeling van een dier van 600 kg. De zuigerstang heeft instelbare eenheden. Het gewenste aantal eenheden wordt verkregen door de doseerring op de zuiger te draaien.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Voor een juiste dosering moet het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald worden.

10. WACHTTERMIJN

(Orgaan)vlees: 20 dagen.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Beschermen tegen vorst.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

- Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt. - In verband met mogelijke overgevoeligheidsreacties en contactdermatitis dient bij toepassing direct huidcontact vermeden te worden. Draag daartoe handschoenen.

– De volgende situaties dienen vermeden te worden, omdat zij de ontwikkeling van resistentie bevorderen en uiteindelijk kunnen leiden tot ondoeltreffendheid van de behandeling:

- te frequent en herhaald gebruik van anthelmintica van eenzelfde groep gedurende een langere periode,
- onderdosering, door onderschatting van het lichaamsgewicht, onjuiste toediening van het product of een niet of onjuist gekalibreerd doseerapparaat (indien van toepassing).

– Vermoedelijke klinische gevallen van resistentie tegen anthelmintica moeten nader onderzocht worden door middel van geschikte tests (bijv. Faecal Egg Count Reduction Test). Wanneer het resultaat van de test(s) duidelijk wijst op een resistentie tegen een bepaald anthelminticum, moet een anthelminticum van een andere groep en met een andere werkingswijze toegediend worden.

- Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de

nationale vereisten te worden verwijderd.

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

17 november 2011

15. OVERIGE INFORMATIE

REG NL 9731

KANALISATIE

URA