

## INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Foglietto illustrativo/etichetta esterna

Flacone da 1 litro

Flacone da 2,5 litri

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Panacur 2,5%, sospensione orale 25 mg/ml per ovini e caprini.

Fenbendazolo

### 2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml di sospensione contiene:

**Principio attivo:**

Fenbendazolo 25 mg

**Eccipienti:**

Sodio metil-p-idrossibenzoato

Sodio propil-p-idrossibenzoato

Alcol benzilico

Altri eccipienti q.b. a 1 ml

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione orale.

### 4. CONFEZIONI

Flacone da 1 litro

Flacone da 2,5 litri

### 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ovini e caprini.

### 6. INDICAZIONI

Trattamento degli stadi maturi ed immaturi dei nematodi gastrointestinali e polmonari e dei cestodi degli ovini e dei caprini, quali:

*Haemoncus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Trichuris* spp., *Strongyloides* spp., *Oesophagostomum* spp., *Chabertia* spp., *Gaigeria pachyscelis*, *Dyctiocaulus filaria* e *Moniezia* spp.

## 7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Infestazioni da nematodi gastrointestinali e polmonari: 5 mg di FBZ/ kg p.v. pari a 1 ml di Panacur ogni 5 kg p.v.

Infestazioni da cestodi: 10 mg FBZ/ kg p.v. pari a 2 ml di Panacur ogni 5 kg p.v.

Agitare bene il flacone prima dell'uso.

Panacur sospensione può essere somministrato con qualunque tipo di pistola dosatrice per il trattamento di massa normalmente in commercio.

L'intera dose prevista va somministrata con un unico trattamento, che da solo raggiunge il risultato terapeutico. Non sono necessarie misure dietetiche né prima né dopo la somministrazione.

In caso di successive reinfestazioni è necessario ripetere il trattamento con uguale dosaggio.

Per assicurare la somministrazione di una dose corretta ed evitare possibili sotto- o sovra-dosaggi, determinare con accuratezza il peso corporeo degli animali.

## 8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Carne e visceri: 28 giorni.

Latte: 9 giorni (pari a 18 mungiture).

## 9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Eseguire il trattamento in recinti chiusi con successiva disinfestazione dei suoli. Per evitare il rischio di sviluppo di resistenza, con conseguente inefficacia della terapia a causa di un eventuale sottodosaggio, determinare con accuratezza il peso corporeo dell'animale, somministrare correttamente il prodotto, evitare l'uso troppo frequente e ripetuto per un lungo periodo di tempo di antelmintici della stessa classe terapeutica.

Casi clinici di sospetta resistenza dovrebbero essere ulteriormente investigati usando appropriati test (es. Faecal Egg Count Reduction Test). Laddove i risultati dei test indichino l'insorgere di resistenza ad un particolare antelmintico, dovrebbe essere utilizzato un medicinale appartenente ad un'altra classe farmacologica e avente un diverso meccanismo di azione.

Quando è nota, per singolo prodotto o classe di appartenenza, la resistenza della specie elmintica infestante l'animale target, l'uso del medicinale dovrebbe essere basato su informazioni epidemiologiche locali circa la suscettibilità di tale specie e su raccomandazioni da seguire per limitare ulteriormente la selezione di specie resistenti.

### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

In caso di ingestione o contatto accidentali, rivolgersi immediatamente ad un medico

mostrandogli il foglietto illustrativo.

Le persone con nota ipersensibilità al fenbendazolo devono somministrare il prodotto con cautela.

Durante la somministrazione del prodotto usare guanti impermeabili.

#### **Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

Il prodotto è sconsigliato nelle femmine nel primo terzo di gravidanza. Nell'ultimo periodo della gravidanza e durante l'allattamento usare conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario.

#### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Panacur non va somministrato contemporaneamente o subito dopo prodotti ad azione fasciolicida poiché possono insorgere sintomi di intolleranza.

#### **Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

Non si evidenzia alcun sintomo né è richiesto alcun intervento particolare.

#### **Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità, non miscelare con altri medicinali veterinari.

#### **Controindicazioni**

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare in caso di resistenza accertata al principio attivo.

#### **Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

In seguito al trattamento possono insorgere diarrea ed ipersalivazione.

Reazioni di ipersensibilità.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate su questa etichetta, si prega di informarne il veterinario.

### **10. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

Dopo la prima apertura, usare entro 6 mesi se conservato a temperatura inferiore a 25°C.

### **11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare al riparo dalla luce, in luogo fresco e asciutto.

### **12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O  
LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente**

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE  
ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35 - 5831 AN Boxmeer (Olanda)

**Rappresentata in Italia da:**

MSD Animal Health S.r.l.

Via Fratelli Cervi snc, Centro Direzionale Milano Due - Palazzo Canova  
20090 Segrate (MI)

**Distribuito da:**

Farmaceutici Gellini

Divisione di MSD Animal Health S.r.l.

Segrate (MI)

**Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di  
fabbricazione:**

Intervet Productions S.A.

Rue de Lyons - Igoville (Francia)

**16. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Flacone da 1 litro - A.I.C. n. 101390033

Flacone da 2,5 litri - A.I.C. n. 101390021

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto {numero}

*Posologia*