

Panacur 10%

suspensie orala cu fenbendazol pentru bovine, ovine, caprine, cabaline, caini si pisici

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
NL- 5831 AN Boxmeer
The Netherlands

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.A.
Rue de Lyons
F – 27460 Igoville
Franța

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Panacur 10%, suspensie orala cu fenbendazol pentru bovine, ovine, caprine, cabaline, caini si pisici.

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml suspensie conține:

Fenbendazol (FBZ INN) 100 mg
Parahidroxibenzoatului de metil
Parahidroxibenzoatului de propil
Siliciu coloidal anhidru
Carboximetilceluloză sodică
Povidona
Citrat de sodiu
Acid citric monohidrat
Apă purificată

INDICAȚII

La bovine, ovine, caprine, cabaline, caini si pisici, în tratamentul parazitozelor produse de stadii mature și imature ale nematodelor tractusului gastro-intestinal sau respirator. Are efect ovidic la viermii lati. De asemenea are efect asupra cestodelor la bovine.

Pentru tratarea infestării la caini cu stadii mature de viermi lati gastrointestinali si tenii, iar la pisica in infestatiile cu stadii mature si imature de viermi lati gastrointestinali si tenii.

Cabaline: Stongili mari si mici, ascarizi, oxiuri si specii de strongiloizi.

Bovine : Haemonchus spp., Ostertagia spp., Trichostrongylus spp., Cooperia spp., Nematodirus spp., Bunostomum spp., Trichuris spp., Strongyloides spp., Oesophagostomum spp., Chabertia spp., Gaigeria pachyscelis, Dictyocaulus filaria și Moniezia spp.

Ovine, caprine : stadii mature si imature de : Haemonchus, Ostertagia, Trichostrongylus, Cooperia, Nematodirus, Bunostomum, Trichuris, Strongyloides, Oesophagostomum., Chabertia ovina, Dictyocaulus viviparous - Dictyocaulus

Stadiile mature de : Moniezia spp. La miei si Mullerius capillaries la capre.

Caini : Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma caninum, Uncinaria stenocephala, Trichuris vulpis, Taenia spp.

Pisici: Toxocara mystax (stadii mature), Ancylostoma tubaeforme (stadii mature si imature), Taenia spp.

Puii de caine: Toxocara spp., Trichuris spp., Ancylostoma spp.

CONTRAINDICAȚII

Nu există.

REAȚII ADVERSE

Nu există.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, cabaline, caini si pisici.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Bovine si Cai: Se administreaza oral 1ml produs per 13 kg greutate corporala (= 7.5 mg fenbendazole/kg greutate corporala) conform tabelului:

Recomandari de dozare:

65 kg	5 ml
135 kg	10 ml
200 kg	15 ml
265 kg	20 ml
335 kg	25 ml
400 kg	30 ml

Peste 400 kg, sunt necesari cate 3.75 ml in plus la fiecare 50 kg greutate corporala.

Cai:

Schema de dozaj recomandata

Toti caii ar trebui sa fie deparazitati uzual cu o schema unica de dozaj la fiecare 6-8 saptamani.

Tratamentul larvelor chistizate inhibitate și a celor fixate în mucoasa ar trebui efectuate în toamna (ideal în Octombrie/Noiembrie) și ulterior se repetă în primăvara (ideal în Februarie). Treatment of encysted inhibited and encysted mucosal dwelling larvae should be performed in the autumn (ideally late October/November) and again in the Spring (ideally in February). Totuși, la cai care nu sunt în forma fizică bună sau la cei nou introduși în efectiv cu istoric necunoscut privind deparazitările, tratamentul poate fi făcut în orice perioadă a anului.

Tratament de 5 zile

Pentru controlul stadiilor larvare și larve în migrare a strongililor mari, stadiilor 3 și 4 de larve închistate în mucoasa ale strongililor mici precum și a stadiilor 3 de larve închistate inhibitate ale strongililor mici din mucoasa, se administrează 5 ml produs per 64 kg greutate corporală zilnic timp de 5 zile (= 7.5 mg fenbendazole/kg greutate corporală zilnic timp de 5 zile).

Tratament în doză unică

Pentru tratamentul stadiilor larvare închistate în mucoasa ale strongililor mici, administrați 3 ml produs per 10 kg greutate corporală (= 30 mg fenbendazole / kg greutate corporală).

Pentru tratamentul și controlul stadiilor larvare în migrare și tisulare ale strongililor mari se administrează 6 ml produs per 10 kg greutate corporală (= 60 mg fenbendazole / kg greutate corporală).

Pentru tratamentul diareei cauzate de Strongyloides westeri la mânjișii sugari de 2 până la 3 săptămâni, se administrează 5 ml produs per 10 kg greutate corporală (= 50 mg fenbendazole / kg greutate corporală).

Pentru administrare la cai, se amestecă complet produsul cu furajul concentrat sau cereale și se va da toată doza într-o singură administrare.

Tratamentul trebuie repetat atunci când are loc reinfestarea naturală a animalelor cu paraziți.

Oi și capre: Se administrează oral 0.5 ml per 10 kg greutate corporală.

(= 5 mg fenbendazole/kg greutate corporală) conform tabelului:

Recomandări practice de dozare:

Până la 10 kg	0.5 ml
11 la 20 kg	1.0 ml
21 la 30 kg	1.5 ml
31 la 40 kg	2.0 ml
41 la 50 kg	2.5 ml
51 la 60 kg	3.0 ml
61 la 70 kg	3.5 ml
71 la 80 kg	4.0 ml

Peste 80 kg, este necesară o cantitate de 0.5 ml pentru fiecare 10 kg greutate corporală în plus.

La bovine este cel mai bine să fie administrat cu Pistolul Automat de dozare ``Panacur 20ml Automatic Drencher`` iar la ovine cu cea de 5 ml pentru ovine, dar pot fi utilizate și alte tipuri standard de pistoale de dozare sau echipamente de administrare .

Caini și pisici:

Tratamentul de rutină al cainilor și pisicilor este de 50 mg fenbendazole / kg greutate corporală administrat timp de 3 zile consecutiv sau doză unică de 100 mg fenbendazole / kg greutate corporală (adulti).

Pentru caini și pisici doza trebuie amestecată cu mâncare sau administrată direct per os după hranire, de ex. cu o seringă din plastic.

Tratamentul trebuie repetat la intervale regulate pentru a preveni reinfestarea naturală a animalelor cu endoparaziți, de ex. de 2-4 ori pe an. Cainii din crescătorii trebuie tratați la intervale de 6-8 săptămâni. Schemele de tratament speciale sunt indicate pentru puștii de câine și pisică, ex: administrarea tratamentului la vârsta de 2 săptămâni, 5 săptămâni și înainte de plecarea din cănișă.

Dacă animalele sunt tratate colectiv mai degrabă decât individual, va fi necesar să fie grupate pe grupe de greutate corporală și dozate corespunzător, pentru a evita sub sau supra-dozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Numai pentru administrare orală.

Se va agita flaconul înainte de utilizare.

Nu este necesar un control dietetic înainte sau după tratament.

Pentru a asigura o administrare corectă a dozei, se va determina greutatea corporală cât de exact posibil, verificând funcționarea corespunzătoare a dispozitivului de dozare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine:

Tesuturi comestibile: 7 zile

Lapte: 4 zile

Cabaline:

Tesuturi comestibile: 5 zile.

Ovine:

Tesuturi comestibile: 15 zile

Lapte: 6 zile

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Se va avea grijă să se evite următoarele acțiuni care ar putea crește riscul dezvoltării rezistenței care în ultima instanță ar putea să determine ineficiența:

_ Utilizarea prea frecventă sau repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă lungă de timp

_ Subdozarea care ar putea fi datorată evaluării greșite a greutății corporale, administrării greșite a produsului, sau prin necalibrarea dispozitivului de dozare (dacă s-a utilizat)

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice ar trebui investigate ulterior utilizând teste corespunzătoare (e.g. Testul de reducere al numărului de ouă în fecale). Atunci când rezultatele testelor sugerează apariția rezistenței la un anumit antihelmintic, se va utiliza un antihelmintic ce aparține altei clase farmacologice de antihelmintice cu un mod de acțiune diferit.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

ALTE INFORMAȚII

Flacon multidoze de 100 și 250 ml, 1, 2.5, 5 sau 10 L.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.