

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Panacur vet. tabletter 500 mg

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

### **Virkestoff:**

Fenbendazol 500 mg

### **Hjelpestoffer:**

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Tabletter til oral administrasjon.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hund.

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Hund: Spolorm, hakeorm, piskeorm, bendelorm (*Taenia* spp.) og giardia.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Ingen.

### **4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt mållart**

Ingen.

### **4.5 Særlige forholdsregler**

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Ingen.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Vask hendene etter bruk.

### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

I sjeldne tilfeller kan gastrointestinale reaksjoner (slik som oppkast og mild diaré) forekomme hos hunder. I svært sjeldne tilfeller kan det forekomme allergiske reaksjoner hos hunder.

### **4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Kan gis til drektige dyr. I svært sjeldne tilfeller kan ikke teratogene effekter hos hunder og katter utelukkes fullstendig, og behandling i de to første trimestrene av drektigheten skal derfor baseres på en nytte-risiko vurdering gjort av ansvarlig veterinær.

Preparatet kan gis til diegivende dyr.

#### **4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Ingen kjente.

#### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

Hund: 50 mg fenbendazol pr. kg levende vekt daglig i 3 dager, tilsvarer 1 tablett pr 10 kg daglig i 3 dager. Tablettene kan gis hele, men bør helst knuses eller løses opp med vann og blandes i fôret.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Preparatet har bred sikkerhetsmargin. LD 50 har ikke vært mulig å fastsette for fenbendazol. Toleranseverdier (forandring av hematologisk-kjemiske parametre): Hos hund og katt er større doser enn 500 mg pr. kg levende vekt ikke prøvd.

#### **4.11 Tilbakeholdelsestid(er)**

Ikke relevant.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Anthelmintikum, tilhørende benzimidazol gruppen.  
ATCvet-kode: QP52A C13

#### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Fenbendazol har vermucid, larvicid og ovidicid virkning på de fleste vanlig forekommende gastrointestinale nematoder. Er også virksom mot lungeorm og bendelorm. Preparatet er virksomt mot mature og immature stadier av *Toxascaris leonina*, *Toxocara canis*, *Ancylostoma* spp. og *Trichuris vulpis* hos hund og *Toxocara cati* og *Toxascaris leonina* hos katt. Preparatet er virksomt mot mature stadier av *Taenia* spp. hos hund og katt.

*Virkningsmekanisme:* Hemmer karbohydratomsetningen hos nematoder og har neurotoksisk virkning hos cestoder. Fenbendazol hemmer enzymet fumaratreduktase, som er essensielt for parasittenes ATP-syntese. Fenbendazol hemmer også polymerisasjonen av tubulin til mikrotubuli.

#### **5.2 Farmakokinetiske opplysninger**

*Absorpsjon:* Blir i liten grad absorbert. Absorpsjonen er hurtigere hos enmagede enn hos drøvtyggere. Max. plasmakonsentrasjon hos hund er 0,4 µg/ml etter 6-24 timer ved 10 mg pr kg.

*Halveringstid:* 15 timer hos hund.

*Metabolisme:* Absorbert fenbendazol metaboliseres i leveren til de aktive metabolittene FBZ-sulfoksid og FBZ-sulfon og deretter til inaktiv FBZ-amin.

*Utskillelse:* Hund: 94 % via faeces og 5 % via urin.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

Laktosemonohydrat  
Maisstivelse  
Silika, kolloidal vannfri  
Hydroksyetylcellulose  
Natriumamylopektinglykoat  
Magnesiumstearat

### **6.2 Uforlikeligheter**

Ingen kjente.

### **6.3 Holdbarhet**

36 måneder.

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares tørt, og ikke over 25 °C.

### **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

20 tabletter enpac.

### **6.6 Særlige forholdsregler for destruksjon av ubrukt veterinærpreparat eller av avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal avhendes i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Nederland

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

96-663

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE**

04.11.1997/04.11.2007

## **10. OPPDATERINGSDATO**

20.03.2017