

INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Panacur® Suspension 10% ad us. vet., sospensione orale per bovini, cavalli e altri equidi

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI.

Titolare dell'omologazione: MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Lucerna
Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Intervet Production S.A., Rue de Lyons, 27460 Igoville, FR

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Panacur® Suspension 10% ad us. vet., sospensione orale per bovini, cavalli e altri equidi

3. PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 ml sospensione contiene:

Principio attivo:

Fenbendazolum	100 mg
---------------	--------

Eccipienti:

Methylis parahydroxybenzoas natrius (E219)	2.000 mg
Propylis parahydroxybenzoas natrius	0.216 mg
Alcohol benzylicus	4.835 mg

Sospensione acquosa bianca per somministrazione orale

4. INDICAZIONE(I)

Bovini

Il fenbendazolo è indicato per il trattamento degli stadi maturi ed immaturi dei nematodi gastrointestinali e dei vermi polmonari.

Cavalli e altri equidi

Somministrazione unica di Panacur® Suspension 10%:

Per la terapia in caso di infestazione da vermi ematofagi (strongili adulti grandi e piccoli e larve di piccoli strongili nel lume intestinale) e vermi cilindrici (*Ascaridae*) sensibili, ossiuridi (*Oxyurea*) e vermi filiformi nani (*Strongyloides*).

Somministrazione per 5 giorni consecutivi:

Per il trattamento e la riduzione di larve del 3° stadio dei piccoli strongili sensibili incistate nella mucosa intestinale, compresi gli stadi larvali primitivi inibiti del 3° stadio (ciatostomosi larvale) e gli stadi larvali migratori dei grandi strongili (*S. vulgaris*, *S. edentatus*) nei cavalli e altri equidi. Attività ovicida sulle uova di strongili gastrointestinali.

5. CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare nelle giumente il cui latte è destinato al consumo umano.

6. EFFETTI COLLATERALI

Non note.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, cavalli e altri equidi

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale.

Bovini, cavalli.

Dose indicativa: 7.5 mg di fenbendazolo/kg di peso corporeo (PC) - 3 ml Panacur® Suspension 10% per 40 kg di peso corporeo (PC).

Peso corporeo	Panacur® Suspension 10%	Peso corporeo	Panacur® Suspension 10%
60 kg	4.5 ml	200 kg	15 ml
80 kg	6 ml	400 kg	30 ml
120 kg	9 ml	600 kg	45 ml

La diarrea dei puledri di 2-3 settimane di vita, causata dallo *Strongyloides westeri*, va trattata con 25 ml di Panacur® Suspension 10% per 50 kg di PC (50 mg di fenbendazolo/kg di PC).

Per il controllo delle larve incistate di ciatostomina vanno somministrati giornalmente 3 ml di Panacur® Suspension 10% ogni 40 kg di PC per 5 giorni consecutivi (= 7.5 mg fenbendazolo/kg di PC/giorno, 5 giorni consecutivi).

Il trattamento delle larve incistate presenti nella mucosa intestinale dovrebbe essere idealmente effettuato in autunno (fine ottobre o novembre) e ripetuto nuovamente in primavera. I cavalli in cattivo stato nutrizionale e i nuovi arrivati, di cui non si conosce il programma di sverminazione, dovrebbero essere sottoposti al trattamento di 5 giorni in qualsiasi momento dell'anno.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale. Panacur® Suspension 10% deve essere agitato bene prima dell'uso e può essere somministrato con le comuni apparecchiature di misurazione o con l'aiuto di una siringa di plastica. A causa del ridotto volume della dose, una somministrazione orale è facile anche nei cavalli. Il miglior modo è somministrare il preparato con la razione di mangime concentrato. Non sono necessarie misure dietetiche durante il trattamento.

Raccomandazioni per un programma di controllo dei parassiti

Tutti i cavalli e gli equidi devono essere inclusi in un regolare programma di controllo dei parassiti. Poiché le condizioni di allevamento variano notevolmente, spetta al veterinario, con le sue conoscenze epidemiologiche e con l'ausilio di regolari esami delle feci, elaborare un programma su misura per ogni stalla.

L'**igiene del pascolo** deve essere rigorosamente osservata. I punti che influenzano un programma di controllo sono elencati di seguito:

- frequenza di pascolo in generale
- densità di bestiame, sistema di pascolo (pascolo continuo/pascolo a rotazione)
- struttura del gregge (proporzione di animali giovani)
- rimozione delle feci dal pascolo
- pascolo alternato con altre specie animali
- condizioni meteorologiche (estate secca/umida)

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Bovino:

Tessuti commestibili: 7 giorni

Latte: 4 giorni

Cavallo:

Tessuti commestibili: 5 giorni

Non utilizzare nelle giumente il cui latte è destinato al consumo umano.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente (15°C - 25°C).

Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza indicata sulla scatola con la dicitura EXP. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

La somministrazione troppo frequente e ripetuta di antelmintici della stessa classe di principi attivi per un lungo periodo di tempo ed un sottodosaggio possono favorire lo sviluppo di resistenza

negli elminti. I casi clinici di sospetti elminti resistenti devono essere chiariti dal veterinario con test appropriati.

Data la resistenza attualmente nota dei piccoli strongili, i veterinari e i proprietari devono verificare il successo del trattamento o l'esistenza di eventuali resistenze. Questo può essere fatto una volta all'anno con un esame quantitativo delle feci 7 - 10 giorni dopo il trattamento antielmintico.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali:

Durante l'applicazione non si deve mangiare, bere o fumare. Lavarsi le mani dopo la somministrazione del medicinale veterinario.

Gravidanza e allattamento:

Panacur® Suspension 10% può essere somministrato in qualsiasi fase della gravidanza o dell'allattamento, tranne su giumente il cui latte è destinato al consumo umano.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Panacur® Suspension 10% non va somministrato contemporaneamente a prodotti ad azione fasciolicida poiché possono insorgere sintomi di intolleranza.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Grazie alla buona tollerabilità del fenbendazolo, non sono necessarie misure di emergenza.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

09.03.2022

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni: Flacone da 1 litro

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 39618

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.