

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Panacur® Petpaste ad us. vet., pasta orale per gatti, cuccioli di cane e di gatto

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 g di pasta contiene:

Principio attivo:

Fenbendazolo 187.5 mg

Eccipienti:

Metile paraidrossibenzoato (E218) 1.70 mg

Propile paraidrossibenzoato 0.16 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Pasta per somministrazione orale

Pasta omogenea, liscia, spalmabile, bianca o lievemente grigiastra

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Gatti, cuccioli di cane e di gatto

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Antielmintico ad ampio spettro per cani e gatti.

Panacur® Petpaste è efficace contro:

Ascaridi *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Toxocara cati syn. mystax*

Anchilostomi *Ancylostoma spp.*, *Uncinaria spp.*

Tricocefali *Trichuris spp.*

Tenie *Taenia hydatigena*, *Taenia pisiformis*

Infestazione dei cuccioli di cane con *Giardia spp.*

4.3 Controindicazioni

Il fenbendazolo non è efficace contro dipilidi ed echinococchi.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La resistenza dei parassiti a una specifica classe di antiparassitari può essere ridotta con la somministrazione frequente e ripetuta di antiparassitari di questa classe.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Prima di determinare il dosaggio, il peso corporeo dell'animale deve essere misurato il più accuratamente possibile.

La decisione di utilizzare il prodotto deve basarsi sulla conferma della specie e del carico del parassita o del rischio di infezione in base ai dati epidemiologici per ciascun singolo animale.

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

Evitare il contatto diretto della pasta con la cute. Lavarsi le mani dopo l'uso.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In correlazione alla sverminazione, negli animali trattati può comparire non comunemente (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati) vomito o lieve diarrea. Reazioni allergiche nei cani possono verificarsi in casi molto rari (meno di 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Notificare l'insorgenza di effetti collaterali, in particolare quelli non elencati nella rubrica 4.6 dell'informazione professionale a vetvigilance@swissmedic.ch.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Può essere utilizzato nelle cagne gravide. Siccome in casi molto rari gli effetti teratogeni nel cane e nel gatto non possono essere completamente esclusi, il trattamento nei primi due trimestri di gravidanza si deve basare sulla valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte della veterinaria/del veterinario curante.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Possono essere estratti 4.8 g per dosatore, corrispondenti a 900 mg di fenbendazolo. Per preparare l'iniettore di Panacur® Petpaste per il primo uso, togliere il tappo dell'iniettore e ruotare la rondella di regolazione sullo stantuffo dell'iniettore fino al segno zero (0). Spingere lo stantuffo dell'iniettore fino al limite ed eliminare la pasta fuoriuscita. L'iniettore è ora pronto per l'uso. Sullo stantuffo dell'iniettore sono presenti 18 tacche, ciascuna delle quali corrisponde a 50 mg di fenbendazolo. Il numero di tacche necessarie deve essere determinato in base al peso corporeo dell'animale. Ruotare la rondella di regolazione sulla tacca corrispondente. Somministrazione per via orale: applicare il contenuto del dosatore alla base della lingua dopo il pasto, o aggiungere al cibo se necessario.

Gatti adulti:

Somministrare per via orale, 1 volta al giorno per **due** giorni consecutivi, 3 tacche di pasta ogni 2 kg di peso corporeo (PC), dopo il pasto o con il cibo (= 75 mg di fenbendazolo/kg di PC).

Schema di dosaggio

Peso	Dosaggio	Durata
2 kg	3 tacche/giorno	per 2 giorni
2.1 - 4 kg	6 tacche/giorno	per 2 giorni
4.1 - 6 kg	9 tacche/giorno	per 2 giorni

Un dosatore è sufficiente per il trattamento di 2 giorni di un gatto di 6 kg di peso. Per i gatti di oltre 6 kg di PC sono necessari dosatori aggiuntivi: per i gatti sopra i 6 kg, vanno somministrate 3 tacche in più per ogni 2 kg di PC in più per 2 giorni consecutivi.

Cuccioli di cani e di gatti (sotto i 6 mesi):

Somministrare per via orale, 1 volta al giorno per **tre** giorni consecutivi, 1 tacca di pasta ogni kg di peso corporeo (PC), dopo il pasto o con il cibo (= 50 mg di fenbendazolo/kg di PC).

Schema di dosaggio

Peso	Dosaggio	Durata
1.1 - 2 kg	2 tacche/giorno	per 3 giorni
2.1 - 3 kg	3 tacche/giorno	per 3 giorni

3.1 - 4 kg	4 tacche/giorno	per 3 giorni
4.1 - 5 kg	5 tacche/giorno	per 3 giorni
5.1 - 6 kg	6 tacche/giorno	per 3 giorni

Un dosatore è sufficiente per il trattamento di 3 giorni di animali fino a 6 kg di PC. Sono necessari dosatori aggiuntivi per i cuccioli sotto i 6 mesi che pesano più di 6 kg. Per i cuccioli oltre i 6 kg, si deve somministrare 1 tacca in più per ogni kg di PC in più, per 3 giorni consecutivi.

Schema di trattamento

Tutti i cani e i gatti: prima delle vaccinazioni

Cuccioli di cane e di gatto: a 2 settimane di età, a 5 settimane di età e prima della consegna da parte degli allevatori.

Animali adulti con esposizione minima: si raccomandano 2 - 4 trattamenti all'anno.

Animali in pensioni, canili, allevamenti: si raccomanda il trattamento a intervalli di 4 - 6 settimane. Oltre alla sverminazione di routine, il trattamento è sempre indicato dopo un risultato positivo di un esame parassitologico delle feci.

Nel trattamento contro la Giardia, si raccomanda di lavare successivamente i cuccioli, per ridurre il rischio di reinfezione.

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

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

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antielmintico ad ampio spettro del gruppo benzimidazolo carbamato, fenbendazolo

Codice ATCvet: QP52AC13

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Il fenbendazolo è un antielmintico che appartiene al gruppo benzimidazolo carbammato. Interferisce con il metabolismo energetico dei nematodi. Il suo effetto antielmintico si basa sull'inibizione della polimerizzazione della tubulina in microtubuli.

Vengono compromessi importanti processi strutturali della cellula elmintica, come la formazione del citoscheletro, la formazione del fuso mitotico e l'assorbimento e il trasporto intracellulare di nutrienti e substrati metabolici. Di conseguenza, le riserve energetiche si esauriscono, con la conseguente morte del parassita e la sua espulsione dopo 2-3 giorni.

Il fenbendazolo ha un effetto ovicida che compare dopo circa 8 ore come risultato di un disturbo della formazione del fuso e del metabolismo durante l'embriogenesi. Il fenbendazolo è molto efficace contro i nematodi gastrointestinali adulti e immaturi e contro i vermi polmonari nonché contro gli stadi larvali inibiti e istotopici.

Il fenbendazolo presenta una buona efficacia contro diverse specie di tenie.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Dopo la somministrazione orale, il fenbendazolo viene parzialmente assorbito e poi metabolizzato in larga misura dal fegato. L'emivita del fenbendazolo nel siero, dopo somministrazione orale della dose raccomandata, corrisponde a 12-18 ore nel cane. Nel gatto, i livelli plasmatici massimi vengono raggiunti 4 ore dopo la somministrazione orale. Il fenbendazolo e i suoi metaboliti si distribuiscono in tutto l'organismo, anche se nel fegato

vengono raggiunte alte concentrazioni. L'eliminazione del fenbendazolo immodificato e metabolizzato avviene prevalentemente (> 90%) con le feci e, in misura limitata, con le urine e con il latte.

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Metile paraidrossibenzoato (E218)

Propile paraidrossibenzoato

Carbomer 980

Glicole propilenico

Glicerolo 85 %

Sorbitolo

Sodio idrossido

Acqua depurata

6.2 Incompatibilità principali

Non note.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 24 mesi

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Dosatore orale in polietilene da 4.8 g di pasta

Confezioni:

Astuccio con 1 dosatore da 4.8 g di pasta

Astuccio con 10 dosatori da 4.8 g di pasta

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei materiali di rifiuto derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE

MSD Animal Health Srl

Lucerna

8. NUMERO/I DI OMOLOGAZIONE

Swissmedic 55374 001 dosatore da 4.8 g

Swissmedic 55374 003 10 dosatori da 4.8 g

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA OMOLOGAZIONE/DEL RINNOVO DELL'OMOLOGAZIONE

Data della prima omologazione: 16.10.2001

Data dell'ultimo rinnovo: 07.12.2021

10. STATO DELL'INFORMAZIONE

04.03.2022

DIVIETO DI VENDITA, DISPENSAZIONE E/O UTILIZZAZIONE

Non pertinente.