

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Panacur® SR Bolus ad us. vet., sistema intraruminale per bovini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 sistema intraruminale (bolo) contiene:

Principio attivo:

Fenbendazolo 12 g

Eccipienti:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Sistema intraruminale (bolo a rilascio lento), che consiste in un tubo metallico in lega di magnesio. Il sistema è racchiuso in anelli di plastica rosso-marrone.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini

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

Profilassi (più di 140 giorni) delle malattie causate da nematodi gastrointestinali e vermi polmonari, nei bovini ruminanti che il giorno della somministrazione pesano 100 - 300 kg.

4.3 Controindicazioni

Non impiegare in animali di peso corporeo inferiore a 100 kg e superiore a 300 kg.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Non note.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'immunità ai nematodi dipende dalla sufficiente esposizione all'infestazione. In determinate circostanze, i trattamenti antielmintici possono aumentare la suscettibilità dei bovini alla reinfestazione, soprattutto alla fine di una lunga stagione di pascolo o anche nell'anno successivo, quando vengono spostati in pascoli fortemente contaminati. In questi casi possono essere necessari ulteriori trattamenti.

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

Non pertinente.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Non note.

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

Non usare durante una parte della gravidanza (fino a 200 giorni prima del parto).

5.2 Informazioni farmacocinetiche

L'emivita del fenbendazolo nel siero è di 10-18 ore dopo somministrazione orale alla dose prescritta. Il fenbendazolo viene metabolizzato nel fegato prima nel suo solfossido, poi in solfoni e amine.

5.3 Proprietà ambientali

Nessuna indicazione.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Compresse: saccarosio, grafite, ferro
Rivestimento: magnesio, alluminio, rame
Anelli di plastica: polivinilcloruro, ferro(III)ossido (E172)

6.2 Incompatibilità principali

Non note.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25 °C. Conservare in un luogo asciutto.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Ciascun bolo è confezionato singolarmente in un blister
Confezione:
Scatola con 10 Boli

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti 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'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

MSD Animal Health Srl
Weysstrasse 20, 6006 Lucerna

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Swissmedic 53137 016 10 Boli
Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 31.03.1995
Data dell'ultimo rinnovo: 28.02.2020

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

15.04.2020

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.