

Panacur® Tablet 250 mg

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International BV,
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Ολλανδία

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet GesmbH,
Siemensstrasse 105,
A-1210 Vienna,
Αυστρία

Αντιπρόσωπος στην Ελλάδα:

Intervet Hellas AE, Αγ. Δημητρίου 63, 174 55 Αλιμός

Αντιπρόσωπος στην Κύπρο:

CYCON Chemicals Ltd, Προμηθέος 5, 1065 Λευκωσία, Κύπρος

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Panacur® Tablet 250 mg

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ ΚΑΙ ΆΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Κάθε δισκίο περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Fenbendazole (FBZ INN)

250 mg

4. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Για την αντιμετώπιση των μολύνσεων από άωρες και ώριμες μορφές των γαστρεντερικών και πνευμονικών

νηματώδων, καθώς και των ταινιών των προβάτων και των αιγών, όπως:

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

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Καμιά

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Καμιά.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Πρόβατο, αίγα.

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Χορήγηση από το στόμα.

Η συνήθης δοσολογία είναι 5 mg φαινβενδαζόλη/kg σωματικού βάρους για τα παράσιτα του γαστρεντερικού άπαξ. Για την αντιμετώπιση των ταινιάσεων η δοσολογία είναι 10 mg φαινβενδαζόλη/kg σ.β.

Σωματικό βάρος σε kg	Μόλυνση Παράσιτα του πεπτικού και των πνευμόνων	Ταινίες
25	1/2 δισκίο	1 δισκίο
50	1 δισκίο	2 δισκία
75	1 1/2 δισκίο	3 δισκία

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Συνιστάται η χορήγηση του Panacur® Tablet 250 mg να γίνεται με εκτοξευτήρα, ώστε να εξασφαλίζεται η κατάποση των δισκίων. Μέτρα δίαιτας πριν ή μετά τη θεραπεία δεν είναι απαραίτητα.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 21 ημέρες

Γάλα: 6 ημέρες

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.

Να μη χρησιμοποιείται μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί.

12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Η ύπαρξη ανθεκτικότητας σε ένα ανθελμινθικό της ομάδας των βενδιμιδαζολών σημαίνει ύπαρξη ανθεκτικότητας σε όλα τα ανθελμινθικά της ομάδας αυτής.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Καμία.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Καμία.

Να μην χορηγείται μαζί με βρωμοσαλικιλικά (bromosalans) φασιολοκτόνα.

Δεν είναι γνωστές ειδικές αντιδράσεις υπερδοσολογίας.

Μπορεί να χορηγηθεί σε οποιοδήποτε στάδιο της εγκυμοσύνης και της γαλουχίας.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΆΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματά του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

Δεκέμβριος 2012

15. ΆΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Συσκευασία:

Χάρτινο κουτί με 20 δισκία (2 blisters)

Χάρτινο κουτί με 50 δισκία (5 blisters)

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

