



## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Panacur comprimidos 250

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

#### Principio activo:

Fenbendazol 250 mg

#### Excipientes(s):

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimidos orales

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 Especies a las que va destinado el medicamento

Perros y gatos

#### 4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies a las que va destinado

Nematodosis y teniasis producidas por *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Trichuris vulpis* y *Taenia spp.* en perros y por *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Aelurostrongylus abstrusus*, *Ancylostoma tubaeforme* y *Taenia spp.* en gatos, de todas las edades.

En perras gestantes para prevenir la infestación de los cachorros, tanto prenatal por *Toxocara canis*, como postnatal por *Toxocara canis* y *Ancylostoma caninum*.

Tratamiento de la giardiosis, evitándose la excreción de oquistes durante un periodo de 2 – 4 semanas.

#### 4.3 Contraindicaciones

No se han descrito.

#### 4.4 Advertencias especiales especificando las especies a las que va destinado

No se han descrito.

#### 4.5 Precauciones especiales que deben adoptarse durante su empleo

##### Precauciones especiales para su uso en animales

No se han descrito.

##### Precauciones especiales que deberá adoptar la persona que administre el medicamento a los animales

No se han descrito.

#### 4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

En animales muy infestados es posible que pueda aparecer una leve diarrea tras el tratamiento.

#### 4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la incubación

No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos.

#### 4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han descrito.

#### 4.9 Posología y forma de administración

Administración oral, con las siguientes pautas terapéuticas:

- 100 mg de fenbendazol/Kg p.v. en dosis única (1 tableta de PANACUR COMPRIMIDOS 250/2,5 Kg p.v. en dosis única),
- 50 mg de fenbendazol/Kg p.v. diariamente, durante tres días seguidos (1 tableta de PANACUR COMPRIMIDOS 250/5 Kg p.v./día, durante tres días seguidos), ó
- 20 mg de fenbendazol/Kg p.v. diariamente, durante cinco días seguidos (1 tableta de PANACUR COMPRIMIDOS 250/12,5 Kg p.v./día, durante cinco días seguidos).

En el caso específico del tratamiento de perras gestantes, para lograr crías libres de parásitos, la dosificación será de:

- 25 mg de fenbendazol/Kg p.v. diariamente, desde el día 40 de gestación hasta dos días después del parto (1 tableta de PANACUR COMPRIMIDOS 250/10 Kg p.v./día, durante el período indicado).

Modo de administración: Depositar los comprimidos enteros o troceados en la base de la lengua. También pueden mezclarse con una pequeña cantidad del alimento habitual. Los comprimidos pueden disgregarse en una pequeña cantidad de agua antes de administrarlas directamente o mezclarlas con el alimento.

#### **4.10 Sobredosificación (síntomas, procedimientos de emergencia, antídotos), si procede**

En caso de sobredosificación, dado el elevado margen de seguridad de fenbendazol, es muy difícil que puedan presentarse cuadros de intoxicación, ya que pruebas efectuadas en perros a los que se administraba hasta cinco veces la dosis máxima terapéutica (500 mg/Kg) no han demostrado la aparición de ningún síntoma.

#### **4.11 Tiempo(s) de espera**

No procede.

### **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

Grupo farmacoterapéutico: benzimidazoles y sustancias relacionadas, código ATCvet: QP52AC13

#### **5.1 Propiedades farmacodinámicas**

Antihelmíntico de amplio espectro perteneciente al grupo de los benzimidazoles. Produce su efecto contra los helmintos, influyendo sobre la captación de los nutrientes. Afecta la actividad de la enzima fumarato-reductasa, lo que conduce a una reducción del glucógeno que produce la muerte del parásito. Es activo frente a huevos y formas larvianas y adultas de los siguientes parásitos:

Perros: *Toxocara canis*  
*Toxascaris leonina*  
*Ancylostoma caninum*  
  
*Uncinaria stenocephala*  
*Trichuris vulpis*  
*Taenia spp*

Gatos: *Toxocara cati*  
*Toxascaris leonina*  
*Aelurostrongylus*  
*abstrusus*  
*Ancylostoma tubaeforme*  
*Taenia spp*

#### **5.2 Datos farmacocinéticos**

Una vez absorbido en el tracto gastrointestinal los niveles máximos plasmáticos se alcanzan entre las 6-24 horas tras la administración. Se elimina principalmente por las heces bajo forma no modificada y por orina en un pequeño porcentaje sobre todo en forma de metabolitos.

### **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Lactosa monohidrato  
Almidón de maíz  
Dióxido de silicio coloidal  
Hidroxietilcelulosa  
Amilopectinglicolato sódico  
Estearato magnésico

### **6.2 Incompatibilidades**

No se han descrito.

### **6.3 Período de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 5 años

### **6.4. Precauciones especiales de conservación**

Conservar por debajo de 25 °C.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

### **6.5 Naturaleza y composición del envase primario**

Estuches de cartón con 10, 20 y 200 comprimidos acondicionados en blísteres.

Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones.

### **6.6 Precauciones especiales que deben observarse al eliminar el medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, sus residuos**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas vigentes.

## **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.

Polígono Industrial El Montalvo I

C/ Zeppelin, nº 6, parcela 38

37008 Carbajosa de la Sagrada

Salamanca

## **8.- INFORMACIÓN FINAL**

- Nº de autorización de comercialización: **1085 ESP**

- Dispensación: **Con prescripción veterinaria.**

- Administración: **Administrado por el veterinario o bajo su supervisión.**

- Fecha de la presente revisión del SCP: **Febrero 2014**

- Fecha de la autorización: **26/04/1996**