

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Axilur vet. 2,5 % oral suspension

2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

Fenbendazol 25 mg

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Bensylalkohol	4,835 mg
Natriummetylparahydroxibensoat	2,0 mg
Natriumpropylparahydroxibensoat	0,216 mg

Vit suspension.

3. Djurslag

Får.

4. Användningsområden

Parasitinfection med fullvuxna stadier och larvstadier av *Ostertagia spp.*, *Oesopgagostomum spp.*, *Hæmonchus contortus*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Chabertia ovina*, *Bunostomum spp.*, *Gaigeria pachyscelis*, *Trichuris spp.*, *Strongyloides spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Muellerius capillaris* och *Moniezia spp.* Vid infektion med *Moniezia spp.* krävs dubbla normaldosen för effekt.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Döda eller döende maskar kan ibland ses i djurets avföring upp till tio dagar efter avslutad behandling.

Försiktighet bör vidtas för att undvika följande, eftersom det ökar risken för resistensutveckling och i slutändan kan leda till ineffektiv behandling av avmaskningsmedel:

- Alltför frekvent och upprepad användning av avmaskningsmedel ur samma läkemedelsgrupp under en längre tid.
- Underdosering som kan bero på underskattning av kroppsvikt, att läkemedlet ges på fel sätt eller felaktig inställning av doseringshjälpmedlet (om sådan används).

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:
Undvik direktkontakt med huden. Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och digivning:
Kan användas under dräktighet och digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:
Inga kända.

Överdoserings:
Fenbendazol har låg toxicitet (giftighetsgrad).

Viktiga blandbarhetsproblem:
Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

7. Biverkningar

Får:

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Oral användning (ges via munnen).

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

1 ml Axilur vet. 2,5 % oral suspension innehåller 25 mg fenbendazol.

Normal dosering är 5 mg fenbendazol per kg kroppsvikt motsvarande 1 ml Axilur vet. 2,5 % oral suspension per 5 kg kroppsvikt som engångsdos.

Vid behandling av infektion med *Moniezia spp.* ges dubbel dos, 10 mg fenbendazol per kg kroppsvikt.

9. Råd om korrekt administrering

Omskakas före användning.

Den orala suspensionen ges direkt i munnen eller inblandad i djurets vanliga foder.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 14 dygn.

Mjölk: 6 dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på flaskan efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

9322.

Förpackningsstorlek:

Flaska om 1000 ml.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-05-16

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5830 AN Boxtmeer
Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats: Intervet Productions S.A.

Rue de Lyons
27460 Igoville
Frankrike

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

MSD Animal Health Sweden AB
Box 6195, 102 33 Stockholm
Tel: +46 (0)8 522 216 60
Email: msdah.sweden@msd.com

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.