

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Axilur vet., 500 mg tabletter till hund

2. Sammansättning

1 tablett innehåller:

Aktiv substans:

Fenbendazol 500 mg

Vita till gråvita, avlånga tabletter med skåra

3. Djurslag

Hund.

4. Användningsområden

Behandling av parasitinfektion med fullvuxna stadier och larvstadier av rundmaskarna:

- Spolmask (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*)
- Hakmask (*Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma tubæforme*, *Uncinaria stenocephala*)
- Piskmask (*Trichuris vulpis*)
- Lungmask (*Aelurostrongylus abstrusus*),
samt
- Bandmask (t ex *Tænia pisiformis*, *Tænia hydatigena*, *Tænia tæniæformis*, *Tænia ovis*, *Tænia cervi*, *Tænia serialis* och *Mesocestoides spp.*)

Förebyggande av spolmask- och hakmaskinfektion hos nyfödda valpar genom behandling av modertiken under slutet av dräktigheten och början av diperioden.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

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

Onödig användning av läkemedel mot parasitinfektioner eller användning som avviker från anvisningarna i produktresumén kan öka urvalstrycket för resistens och leda till minskad effekt. Innan beslut tas om att använda detta läkemedel bör det för varje enskilt djur bestämmas vilken parasitart djuret är smittat med och smittans omfattning. Även risken för vidare smitta bör övervägas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Möjligheten att andra djur i samma hushåll kan vara en källa till återinfektion med parasiter bör övervägas, och dessa bör vid behov behandlas med ett lämpligt läkemedel.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet:

Kan ges till dräktig tik från 40:de dräktighetsdygnet till och med 14 dygn efter valpning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

Överdoser:

Fenbendazol har låg toxicitet (giftighetsgrad).

7. Biverkningar

Hund:

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):
Besvär från magtarmkanalen (såsom kräkningar och diarré ¹)
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Allergisk reaktion

¹Diarrén är vanligtvis lindrig.

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

www.lakemedelsverket.se

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

Behandling av parasitinfektion:

Vanlig dosering är 50 mg fenbendazol per kg kroppsvikt motsvarande 1 tablett per 10 kg kroppsvikt dagligen under 3 dagar i följd.

Förebyggande av spolmask- och hakmaskinfektion hos nyfödda valpar:

Den dräktiga tiken behandlas dagligen från 40:e dräktighetsdygnet till och med 14 dygn efter valpning med 50 mg fenbendazol per kg kroppsvikt, motsvarande 1 tablett per 10 kg kroppsvikt.

Djurets vikt	Antal tabletter per dag
5 kg	½
7,5 kg	½
10 kg	1
12,5 kg	1
15 kg	1½
17,5 kg	1½
20 kg	2
22,5 kg	2
25 kg	2½
27,5 kg	2½
30 kg	3
32,5 kg	3
35 kg	3½
37,5 kg	3½
40 kg	4

9. Råd om korrekt administrering

Tabletterna ges utblandade i en foderportion, helst i en första delportion, efter att först ha sönderdelats eller slammats upp i vatten.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blistret 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

Receptfritt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

Nummer på godkännande för försäljning: 13515

Förpackningsstorlekar: Kartong innehållande blister förseglat med laminerad PVC/aluminiumfolie innehållande 10 eller 20 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

17/09/2025

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

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Intervet GesmbH
Siemensstrasse 107
1210 Wien
Österrike

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

MSD Animal Health Sweden AB
Box 6195, 102 33 Stockholm, Sverige
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.