

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Axilur vet. 19 % oral pasta

2. Sammansättning

Varje gram pasta innehåller:

Aktiv substans:

Fenbendazol 190 mg

Hjälpämnen:

Metylparahydroxibensoat	1,7 mg
Propylparahydroxibensoat	0,16 mg

En vit till ljusgrå homogen pasta.

3. Djurslag

Häst.

4. Användningsområden

Parasitinfection med fullvuxna stadier och larvstadier av stora strongylider (*Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus*, *Strongylus equinus*), *Oxyuris equi*, *Parascaris equorum*, *Dictyocaulus arnfeldi* och *Strongyloides westeri*. Vid behandling mot *Strongyloides westeri* hos föl ges ökad dos.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

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

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

- 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 bristande kalibrering (inställning) av doseringshjälpmedlet.

Misstänkta kliniska fall av resistens mot avmaskningsmedel ska undersökas ytterligare med hjälp av lämpliga tester (t.ex. Faecal Egg Count Reduction Test). Om resultaten av testet/testen starkt tyder på resistens mot ett visst avmaskningsmedel bör ett avmaskningsmedel som tillhör en annan läkemedelsgrupp och har en annan verkningsmekanism användas.

Resistensutveckling mot bensimidazoler hos maskar i mag-tarmkanalen har rapporterats hos häst och nötkreatur. Användningen av detta läkemedel ska därför baseras på lokala data om maskarnas förekomst och känslighet samt rekommendationer för begränsning av resistensutveckling mot avmaskningsmedel.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Direktkontakt med huden ska begränsas till ett minimum.

Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

Överdoser:

Fenbendazol har låg toxicitet (giftighetsgrad).

Viktiga blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

7. Biverkningar

Häst:

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

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

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

Ges via munnen.

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

4 g (= ett delstreck) Axilur vet. 19 % oral pasta innehåller ca 750 mg fenbendazol.

Normal dosering är 7,5 mg fenbendazol per kg kroppsvikt motsvarande ett delstreck på doseringssprutan per 100 kg kroppsvikt som engångsdos. Innehållet i sprutan räcker till 600 kg. Vid behandling av infektion med *Strongyloides westeri* hos föl ges ökad dos, 50 mg fenbendazol per kg

kroppsvikt, motsvarande 1 hel doseringsspruta Axilur vet. 19 % oral pasta (= 24 g) till 90 kg kroppsvikt som engångsdos.

9. Råd om korrekt administrering

Kontrollera att munnen är fri från foder. För in doseringssprutans pip i mungipan mot tungans bakre del och tryck ut önskad dos pasta.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 5 dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen eller etiketten.

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 mediciner som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

9947

Förpackningsstorlekar:

1 x 24 g förfylld oral spruta

10 x 24 g förfylld oral spruta

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2026-04-22

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 Boxmeer
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
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.