

- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte)

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

#### ■ ZIELTIERART (EN)

Hund (große und sehr große Hunde)

#### ■ DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen.

Dosierung

Die empfohlenen Dosierungen betragen: 15 mg/kg Körpergewicht Febantel, 14,4 mg/kg Pyrantel und 5 mg/kg Praziquantel. Dies entspricht 1 Tablette pro 35 kg Körpergewicht.

Die Tabletten können halbiert werden.

Futterbeschränkungen sind weder vor noch nach der Verabreichung des Tierarzneimittels erforderlich.

Die Tablette(n) können dem Hund direkt verabreicht oder unter das Futter gemischt werden.

#### ■ HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Um die Verabreichung einer korrekten Dosis sicherzustellen, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich ermittelt werden.

Um *Toxocara* zu kontrollieren, sollten laktierende Hündinnen das Medikament 2 Wochen nach der Geburt und danach alle 2 Wochen bis zum Ende der Laktation erhalten.

Im Falle eines schweren Spulwurmbefalls sollte eine weitere Gabe nach 14 Tagen erfolgen.

Zur routinemäßigen Kontrolle sollten erwachsene Hunde alle 3 Monate behandelt werden.

#### ■ WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

#### ■ BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nach dem EXP nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

#### ■ BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Flöhe sind Zwischenwirte für eine häufige Bandwurmart – *Dipylidium caninum*. Ohne eine Kontrolle von Zwischenwirten wie Flöhe, Mäuse usw. kann Bandwurmbefall immer wieder auftreten.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Die Anwendung dieses Tierarzneimittels bei Hunden mit einem Körpergewicht von weniger als 17,5 kg wird nicht empfohlen.

Alle nur teilweise verwendeten Tabletten sollten entsorgt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Personen, die dem Hund die Tabletten direkt verabreichen oder sie unter das Hundefutter mischen, sollten aus Hygienegründen anschließend ihre Hände waschen.

Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Vor der Behandlung trächtiger Tiere gegen Rundwürmer den Rat eines Tierarztes einholen.

Das Tierarzneimittel kann während der Laktation angewendet werden.

Nicht anwenden bei Hündinnen während der ersten zwei Drittel der Trächtigkeit.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Nicht gleichzeitig mit Piperazin anwenden, da die anthelmintische Wirkung von Pyrantel und Piperazin (enthalten in vielen Entwurmungspräparaten für Hunde) gehemmt werden kann.

Die gleichzeitige Anwendung mit anderen cholinergen Verbindungen kann toxische Wirkungen auslösen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Das Produkt ist bei Hunden sehr verträglich. In Studien zur Sicherheit verursachten Dosen bis zum 5-fachen der empfohlenen Dosis gelegentlich Erbrechen.

#### ■ BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

#### ■ GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Mai 2020

#### ■ WEITERE ANGABEN

Bedruckter und perforierter Alu-Alu-Blisterpackung: 2 Tabl. (1 Blisterpackung mit 2 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 4 Tabl. (2 Blisterpackung mit je 2 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckter und perforierter Alu-Alu-Blisterpackung: 10 Tabl. (1 Blisterpackung mit 10 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 12 Tabl.(2 Blisterpackung mit je 6 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 24 Tabl. (4 Blisterpackung mit je 6 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 30 Tabl. (3 Blisterpackung zu 10 Tabl. oder 5 Blisterpackung zu 6 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 50 Tabl.(5 Blisterpackung mit je 10 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 60 Tabl. (10 Blisterpackung mit je 6 Tabl. oder 6 Blisterpackung mit je 10 Tabl., in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 100 Tabl.(10 Blisterpackung mit je 10 Tabl.) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 102 Tabl.(17 Blisterpackung mit je 6 Tabl.) in einer Schachtel.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

BE-V392104

Rezeptfrei

Mitvertrieb:

Virbac Belgium N.V./S.A.

Esperantolaan 4

BE-3001 Leuven

NOTICE

# Endogard® Plus XL

## Comprimés pour chiens

### ■ NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovénie

Fabricant responsable de la libération des lots:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatie

Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, France

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie

### ■ DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

Endogard® Plus XL Comprimés pour chiens

*Praziquantel, embonate de pyrantel, fébantel*

### ■ LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Chaque comprimé contient :

Praziquantel 175 mg

Embonate de pyrantel 504 mg

Fébantel 525 mg

Comprimés ovales, biconvexes, à bords biseautés et présentant une ligne sur les deux faces. De couleur légèrement jaune verdâtre.

Les comprimés peuvent être divisés en deux parties égales.

### ■ INDICATION(S)

Pour le traitement des infestations mixtes chez les chiens adultes par les vers ronds et vers plats des espèces suivantes :

Nématodes :

Ascarides: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (formes immatures tardives et formes matures)

Ankylostomes: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultes)

Cestodes :

Vers plats: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

### ■ CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser simultanément avec des composés de la pipérazine (présente dans plusieurs produits vermifuges pour chiens).

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux principes actifs ou à l'un des excipients.

Ne pas dépasser la dose prescrite en cas de traitement de chiennes gestantes.

### ■ EFFETS INDÉSIRABLES

De très rares cas de vomissements, avec ou sans diarrhée, peuvent se produire.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

### ■ ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens (de grande et très grande taille).

### ■ POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Pour administration orale.

Posologie :

Les doses recommandées sont : 15 mg de fébantel/kg de poids vif, 14,4 mg de pyrantel/kg de poids vif et 5 mg de praziquantel/kg de poids vif. Cela correspond à 1 comprimé par 35 kg de poids vif.

Les comprimés peuvent être divisés en deux parties égales.

Aucune restriction alimentaire n'est requise avant ou après l'administration du produit Le(s) comprimé(s) peuvent être administrés au chien soit directement, soit mélangés à la nourriture.

### ■ CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Pour s'assurer d'un dosage correct, il est nécessaire de déterminer le poids vif de l'animal le plus précisément possible.

Pour contrôler le *Toxocara*, les chiennes allaitantes doivent recevoir une dose 2 semaines après la mise bas, et la dose doit être répétée toutes les 2 semaines jusqu'au sevrage.

En cas de forte infestation par des vers ronds, répéter la dose 14 jours plus tard.

Pour le contrôle de routine, les chiens adultes doivent être traités tous les 3 mois.

### ■ TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

### ■ CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

### ■ MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières à chaque espèce cible :

Les puces sont l'hôte intermédiaire d'un type commun de ver plat, le *Dipylidium caninum*. L'infestation par le ver plat est certaine de se reproduire à moins qu'un contrôle de la présence d'hôtes intermédiaires tels que les puces, les souris, etc soit entrepris.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

L'utilisation de ce produit n'est pas recommandée chez les chiens de moins de 17,5 kg de poids vif.

Chaque comprimé partiellement utilisé doit être éliminé.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Pour une bonne hygiène, les personnes qui administrent le comprimé directement à un chien ou le mélangent à la nourriture du chien, doivent se laver les mains après usage.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice.



Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte :

Consulter un vétérinaire avant d'appliquer un traitement contre les vers ronds à des femelles gravides.

Le produit peut être utilisé pendant la lactation.

Ne pas utiliser chez les chiennes pendant les premiers deux tiers de la période de gestation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Ne pas administrer simultanément avec de la piperazine car les effets anthelminthiques du pyrantel et de la piperazine

(présente dans plusieurs vermifuges produits pour chiens) peuvent avoir une action antagoniste.

L'utilisation concomitante avec d'autres composés cholinergiques peut induire une toxicité.

Surdosage (symptômes, conduites d'urgence, antidotes), si nécessaire :

Le produit est bien toléré chez les chiens. Des études de sécurité ont montré que des doses correspondant à cinq fois la dose

recommandée peuvent causer des vomissements occasionnels.

■ PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS

VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE

CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux

exigences locales.

■ DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Mai 2020

■ INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 2 comprimés (1 plaquette de 2 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 4 comprimés (2 plaquettes de 2 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 10 comprimés (1 plaquette de 10 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 12 comprimés (2 plaquettes de 6 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 24 comprimés (4 plaquettes de 6 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 30 comprimés (3 plaquettes de 10 comprimés ou 5 plaquettes de 6

comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 50 comprimés (5 plaquettes de 10 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 60 comprimés (10 plaquettes de 6 comprimés ou 6 plaquettes de 10

comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 100 comprimés (10 plaquettes de 10 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé: boîte de 102 comprimés (17 plaquettes de 6 comprimés).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V392104

Sur délivrance libre

Distributeur:

Virbac Belgium S.A.

Avenue Esperanto 4

BE-3001 Louvain

BIJSLUITER

## Endogard® Plus XL

### Tabletten voor honden

■ NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE

HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN

VERSCILLENDE

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovenie

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatie

Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, Frankrijk

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenie

■ BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Endogard® Plus XL Tabletten voor honden

Praziquantel, pyrantel embonaat, febantel

■ GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Praziquantel 175 mg

Pyrantel embonaat 504 mg

Febantel 525 mg

Ovale, biconvexe tabletten, met schuine rand en breuklijn aan beide zijden.

Licht groenachtig-geel. De tabletten kunnen worden gedeeld in twee gelijke helften.

■ INDICATIES

Ter behandeling van gemengde infestatie met de hierna genoemde rondwormen en lintwormen bij volwassen honden:

Nematoden;

Ascariden: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (laat-onvolwassen en volwassen stadia);

Haakwormen: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (volwassen stadia);

Cestoden;

Lintwormen: *Taenia spp.*, *Dipylidium caninum*.

■ CONTRA-INDICATIES

Niet tegelijkertijd met piperazine verbindingen gebruiken.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor één van de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

Bij de behandeling van drachtige teven de opgegeven dosering niet overschrijden.

■ BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kan braken optreden, met of zonder diarree.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

• Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 dieren vertonen bijwerking(en) gedurende de duur van één behandeling)

• Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 dieren)

• Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 dieren)

• Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 dieren)

• Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw

dierenarts hiervan in kennis te stellen.

■ DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond (groot en zeer groot)

■ DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN VAN TOEDIENING

Voor orale toediening.

Dosering:

Aanbevolen dosering: 15 mg febantel per kg lichaamsgewicht, 14,4 mg pyrantel per kg lichaamsgewicht en 5 mg praziquantel per

kg lichaamsgewicht.

Dit komt overeen met 1 tablet per 35 kg lichaamsgewicht.

De tabletten kunnen worden gehalveerd.

Er is geen voedselbeperking nodig voor of na toediening van het diergeneesmiddel.

De tabletten kunnen rechtstreeks aan de hond worden aangeboden, of via het voer worden gegeven.

■ AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald. Teneinde

*Toxocara* onder controle te houden dient het diergeneesmiddel 2 weken na de worp aan zogende teven te worden toegediend, met

daarna elke twee weken een herhaling tot aan het einde van de zoogperiode.

In geval van een ernstige rondworminfestatie dient na 14 dagen een herhalingsdosering te worden gegeven.

Als routinebehandeling wordt een enkele dosis met een interval van 3 maanden aanbevolen.

■ WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

■ SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergeneesmiddel.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

■ SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Vlooiën kunnen als tussengastheer optreden voor de lintworm *Dipylidium caninum*

Een lintworminfestatie zal zich steeds opnieuw voordoen tenzij de tussengastheren zoals vlooiën, muizen etc. worden bestreden

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Resterende tabletten dienen niet meer te worden gebruikt.

Dit diergeneesmiddel wordt niet aanbevolen voor honden met een lichaamsgewicht van minder dan 17,5 kg.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Voor een optimale hygiëne dient degene die de tabletten toedient aan de hond, rechtstreeks of via het voedsel, daarna goed de

handen te wassen.

In geval van accidentele inname dient medische hulp te worden geraadpleegd en de bijsluiter te worden getoond aan de arts.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Raadpleeg een dierenarts voordat een rondwormbehandeling bij drachtige dieren plaatsvindt.

Het diergeneesmiddel kan worden gebruikt gedurende de lactatieperiode.

Niet gebruiken bij teven in de eerste 2 trimesters van de dracht.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine aangezien de wormverdrivende werkingen van pyrantel en piperazine (dat in

ontwormingsproducten voor honden wordt gebruikt) elkaar kunnen tegenwerken.

Bij gelijktijdig gebruik met andere cholinergische verbindingen kunnen er toxische verschijnselen optreden.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Dit diergeneesmiddel wordt door honden goed verdragen.

Tijdens onderzoek naar de veiligheid hadden doseringen van tot 5 keer de voorgeschreven dosering in enkele gevallen braken tot

gevolg.

■ SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE

DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

■ DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

BE: Mei 2020

NL: 09 maart 2019

■ OVERIGE INFORMATIE

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 2 tabletten (1 blister met 2 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 4 tabletten (2 blister met 2 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 10 tabletten (1 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 12 tabletten (2 blister met 6 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 24 tabletten (4 blister met 6 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 30 tabletten (3 blister met 10 tabletten, of 5 blisters met 6 tabletten), in

een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 50 tabletten (5 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 60 tabletten (10 blister met 6 tabletten of 6 blisters met 10 tabletten), in

een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 100 tabletten (10 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 102 tabletten (17 blister met 6 tabletten), in een doosje.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

NL: REG NL 104802

BE: BE-V392104

KANALISATIE

NL : VRIJ

BE : Vrije aflevering

Verdeler:

BE: Virbac Belgium N.V.

Esperantolaan 4

BE- 3001 Leuven

NL: Virbac Nederland BV

Hermesweg 15

NL-3771 ND-Barnveld

Virbac

## Endogard® Plus XL

### TABLETTEN FÜR HUNDE TABLETTEN VOOR HONDEN COMPRIMÉS POUR CHIENS

PRAZIQUANTEL, PYRANTEL EMBONATE,  
FEBANTEL

1 pro /  
par / per  
35 kg



GEBRUCHSINFORMATION

## Endogard® Plus XL

### Tabletten für Hunde

■ NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH,

DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovenien

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatien

Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, Frankreich

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

■ BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Endogard® Plus XL Tabletten für Hunde

Praziquantel, Pyrantelembonat, Febantel

■ WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jede Tablette enthält:

Praziquantel 175 mg

Pyrantelembonat 504 mg

Febantel 525 mg

Ovale, biconvexe Tabletten mit abgerundeten Kanten und Bruchkerben auf beiden Seiten. Leicht grünlich-gelb.

Die Tabletten können in gleiche Hälften geteilt werden.

■ ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur Behandlung von Mischinfektionen mit folgenden Rund- und Bandwürmern bei erwachsenen Hunden und Welpen:

Nematoden:

Askariden: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (späte unreife Stadien und reife Stadien)

Hakenwürmer: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (Adulte)

Cestoden:

Bandwürmer: *Taenia spp.*, *Dipylidium caninum*

■ GEGENANZEIGEN

Nicht zeitgleich mit Piperazin-Verbindungen anwenden.

Nicht anwenden mit Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile.

Bei der Behandlung von trächtigen Hündinnen die angegebene Dosierung nicht überschreiten.

■ NEBENWIRKUNGEN

In sehr seltenen Fällen Erbrechen, mit oder ohne Durchfall.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

• Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen während der Behandlung)

• Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)

488937