

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Endogard Plus XL Tabletten für Hunde

2. Zusammensetzung

Jede Tablette enthält:

Praziquantel	175 mg
Pyrantelmonat	504 mg
Febantel	525 mg

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

Die Tabletten können in gleiche Hälften geteilt werden.

3. Zieltierart(en)

Hunde mit einem Körpergewicht von mindestens 17,5 kg.

4. Anwendungsgebiet(e)

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

Nematoden:

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

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

Cestoden:

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

5. Gegenanzeigen

Nicht zeitgleich mit Piperazin-Verbindungen anwenden.

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

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

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

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 sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Die Anwendung dieses Tierarzneimittel 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 anschließend aus Hygienegründen ihre Hände waschen.

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

Trächtigkeit:

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

Ziehen Sie vor der Behandlung trächtiger Tiere gegen Rundwürmer einen Tierarzt zu Rate.

Laktation: Das Tierarzneimittel kann während der Laktation angewendet werden (siehe “Gegenanzeigen” und “Hinweise für die richtige Anwendung”)

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Nicht gleichzeitig mit Piperazin anwenden, da die anthelminthische 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:

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

7. Nebenwirkungen

Hunde:

Sehr selten (< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Erbrechen, durchfall
---	----------------------

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zum Eingeben

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

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Um die Verabreichung einer korrekten Dosis zu gewährleisten, 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.

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

11. 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.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V392104

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.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Juni 2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktangaben

Zulassungsinhaber

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

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

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

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

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

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

VIRBAC BELGIUM NV, Esperantolaan 4, BE-3001 Leuven

Tél : +32-(0)16 387 260

phv@virbac.be

17. Weitere Informationen

* Nur für die Verpackung von 60 Tabletten

1 pro 35 kg

Praxisstempel

Name des Besitzers:

.....

Name des Tieres:

.....

Dosierung:

.....