

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Anthelmin Plus XL tabletten voor honden

2. Samenstelling

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 verdeeld in gelijke helften.

3. Doeldiersoort(en)

Hond (met een lichaamsgewicht van minimaal 17,5 kg).

**4. Indicaties voor gebruik**

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

Nematoden

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

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

Cestoden

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

5. Contra-indicaties

Niet tegelijkertijd gebruiken met piperazine verbindingen.

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

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

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

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.

Resistentie van parasieten tegen een bepaalde klasse van anthelmintica kan zich ontwikkelen na frequent, herhaald gebruik van een anthelminticum van die klasse.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Dit diergeneesmiddel wordt niet aanbevolen voor honden van minder dan 17,5 kg lichaamsgewicht. Resterende tabletdelen dienen niet meer te worden gebruikt.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon 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 ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht:

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

Raadpleeg een dierenarts voordat een rondwormbehandeling bij drachtige dieren plaatsvindt.

Lactatie:

Kan tijdens de lactatie worden gebruikt (zie “Contra-indicaties” en “Aanwijzingen voor een juiste toediening”).

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine aangezien het anthelmintische effect van pyrantel en piperazine (dat in vele ontwormingsmiddelen voor honden wordt gebruikt) elkaar kunnen tegenwerken.

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

Overdosering:

Dit diergeneesmiddel wordt door honden goed verdragen.

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

7. Bijwerkingen

Geen bekend.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem:

adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Voor oraal gebruik.

Aanbevolen doseringen: 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 voor een nauwkeurige dosering.

Er is geen voerbepanking nodig vóór of na toediening van het diergeneesmiddel.

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

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Om een juiste dosering te waarborgen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

Teneinde *Toxocara* onder controle te houden dient het diergeneesmiddel 2 weken na de worp aan zogende teven te worden toegediend, met daarna een herhaling elke twee weken tot aan het einde van de zoogperiode.

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

Voor volwassen honden dient één enkele dosering gebruikt te worden. Het advies van een dierenarts dient gevraagd te worden in verband met de noodzaak voor en de frequentie van een herhalingsbehandeling.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid van de gedeelde tabletten: direct gebruiken.

Halve/kwart tabletten moeten worden weggegooid.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V392086

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking.

Kartonnen doos met 2, 4, 10, 12, 24, 30, 50, 60, 100 of 102 tabletten.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Maart 2026

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenië
Tel: +32 487 50 73 62

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Krka-Farma d.o.o., V. Holjevca 20/E, Jastrebarsko, 10450, Kroatië
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenië

17. Overige informatie