

Endogard Plus XL Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Endogard Plus XL Tabletten für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
504.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC55

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

- 1 perforierter Alu-Alu-Blister mit 2 Tabletten
 - 2 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 2 Tabletten
 - 1 perforierter Alu-Alu-Blister mit 10 Tabletten
 - 2 perforierter Alu-Alu-Blister mit 6 Tabletten
 - 4 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 6 Tabletten
 - 3 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten
 - 5 perforierter Alu-Alu-Blister mit 6 Tabletten
 - 5 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten
 - 10 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 6 Tabletten
 - 6 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten
 - 10 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten
 - 17 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 6 Tabletten
-

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

23/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Virbac

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00944

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2011

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0539/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Deutschland
Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal
Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 12/05/2025

Updated on: 8/04/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung