

# Endogard Plus XL Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Endogard Plus XL Tablets for dogs

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

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

175.00 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

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

17 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 6 Tabletten  
10 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten  
6 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten  
10 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 6 Tabletten  
5 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten  
5 perforierter Alu-Alu-Blister mit 6 Tabletten  
3 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten  
4 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 6 Tabletten  
2 perforierter Alu-Alu-Blister mit 6 Tabletten  
1 perforierter Alu-Alu-Blister mit 10 Tabletten  
2 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 2 Tabletten  
1 perforierter Alu-Alu-Blister mit 2 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-Farma d.o.o.

Virbac

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 12/05/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung