

PACKUNGSBEILAGE**1. Bezeichnung des Tierarzneimittels**

Endogard Plus Flavour Tabletten für Hunde

2. Zusammensetzung

Jede Tablette enthält:

Praziquantel	50 mg
Pyrantelmonat	144 mg
Febantel	150 mg

Gelbe, runde, bikonvexe Tabletten mit sichtbaren dunkleren Flecken und einseitiger Kreuzbruchrille, Die Tabletten können in gleiche Hälften oder Viertel geteilt werden.

3. Zieltierart(en)

Hund (kleine und mittlere Größe).

4. 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*

5. Gegenanzeigen

Nicht zeitgleich mit Piperazin-Verbindungen verwenden.

Überschreiten Sie bei der Behandlung von trächtigen Hündinnen nicht die angegebene Dosierung.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

Nicht anwenden bei Hunden, die jünger als 2 Wochen sind und / oder weniger als 2 kg wiegen.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

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

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Nicht benötigte Tabletten sollten nach Anbruch 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.

Im Falle einer versehentlichen Einnahme ärztlichen Rat einholen und die Packungsbeilage vorzeigen.

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:

Benzimidazole weisen eine große therapeutische Breite auf. Pyrantel wird nicht systemisch resorbiert. Auch Praziquantel weist eine hohe therapeutische Breite auf, die dem 5-fachen der empfohlenen Dosis entspricht.

7. Nebenwirkungen

Hunde:

Selten (1 to 10 tieren / 10,000 behandelten tieren)	weiche Faeces ¹ , Durchfall ^{1,2} , Erbrechen ^{1,2}
--	--

¹ Bei Welpen: vorübergehend.

² Bei erwachsenen Hunden: sehr seltenen Fällen Erbrechen, mit oder ohne 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 adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be melden.

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

Zum Eingeben.

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 10 kg Körpergewicht.

Die Tabletten können halbiert/geviertelt werden, um eine genaue Dosierung zu ermöglichen.

Die Tablette(n) können dem Hund direkt verabreicht oder unter das Futter gemischt werden.
Futterbeschränkungen sind weder vor noch nach der Verabreichung des Tierarzneimittels erforderlich.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

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

Welpen ab einem Alter von 2 Wochen können mit diesem Tierarzneimittel in Abständen von 2 Wochen bis zum Alter von 12 Wochen entwurmt werden. Danach sollten sie in Intervallen von 3 Monaten behandelt werden. Es ist ratsam, die Hündin zur gleichen Zeit wie die Welpen zu behandeln. 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. Zur routinemäßigen Kontrolle wird eine Entwurmung in Abständen von 3 Monaten empfohlen. Im Falle eines schweren Spulwurmbefalls sollte eine weitere Gabe nach 14 Tagen erfolgen.

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel 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-V392095

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

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

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

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 30 Tabletten (3 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten) in einer Schachtel.

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

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

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blisterpackung: 300 Tabletten (30 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten) 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

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

17. Weitere Informationen

* Gilt nur für die Verpackung von 100 Tabletten

1 pro 10 kg

PRAXISSTEMPEL

Name des Besitzers:

.....

Name des Haustieres:

.....

Dosierung:

.....