

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Anthelmin Plus Flavour tabletten voor honden

2. Samenstelling

Per tablet:

Praziquantel	50 mg
Pyrantel embonaat	144 mg
Febantel	150 mg

Geelgekleurde, ronde, biconvexe tabletten met zichtbare donkerdere spikkels en aan één zijde een kruisvormige breuklijn.

De tabletten kunnen worden verdeeld in twee of vier gelijke delen.

3. Doeldiersoort(en)

Hond (met een lichaamsgewicht van minder dan 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.

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

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

Niet gebruiken bij pups jonger dan 2 weken en/of bij honden met een lichaamsgewicht van minder dan 2 kg.

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):

Resterende tabletdelen dienen niet meer te worden gebruikt.

Dit diergeneesmiddel wordt niet aanbevolen bij pups jonger dan 2 weken en/of bij honden met een lichaamsgewicht van minder dan 2 kg.

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:

Benzimidazolen hebben een brede veiligheidsmarge. Pyrantel wordt vrijwel niet systemisch geabsorbeerd. Praziquantel heeft ook een brede veiligheidsmarge tot 5 keer de voorgeschreven dosering.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Geen bekend.

7. Bijwerkingen

Honden:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Dunne ontlasting, diarree, braken.*
--	-------------------------------------

*Voorbijgaand.

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 van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen 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 dosering: 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 10 kg lichaamsgewicht.

De tabletten kunnen worden gehalveerd, of in vier gelijke delen worden verdeeld teneinde een nauwkeurige dosering te bereiken.

De tabletten kunnen rechtstreeks aan de hond worden aangeboden, of via het voedsel worden gegeven. Er is geen voerbeperking nodig voor of na toediening van het diergeneesmiddel.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

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

Pups vanaf een leeftijd van 2 weken kunnen met dit diergeneesmiddel worden ontwormd. Vervolgens elke twee weken toedienen totdat de pups 12 weken oud zijn. Daarna moeten de pups om de drie maanden worden behandeld tot de leeftijd van zes maanden.

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

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.

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

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.

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 inzamelingssystemen 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-V392077

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking: 2 tabletten (1 blisterverpakking met 2 tabletten), in een doosje.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking: 4 tabletten (2 blisterverpakkingen met 2 tabletten), in een doosje.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking: 10 tabletten (1 blisterverpakking met 10 tabletten), in een doosje.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking: 30 tabletten (3 blisterverpakkingen met 10 tabletten), in een doosje.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking: 50 tabletten (5 blisterverpakkingen met 10 tabletten), in een doosje.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking: 100 tabletten (10 blisterverpakkingen met 10 tabletten), in een doosje.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakking: 300 tabletten (30 blisterverpakkingen met 10 tabletten), in een doosje.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Juni 2025

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

17. Overige informatie