

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Endogard 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 (klein en middelgroot).

**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 gewicht 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.

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

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 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.

7. Bijwerkingen

Honden:

Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Dunne ontlasting ¹ , diarree ^{1,2} , braken ^{1,2}
---	--

¹Bij pups: tijdelijk.

²Bij volwassen honden: zeer zeldzame gevallen van braken, al dan niet met diarree.

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.

Dosering

Aanbevolen dosering: 15 mg febantel per kg lichaamsgewicht, 14,4 mg pyrantel per kg lichaamsgewicht en 5 mg praziquantel per kg lichaamsgewicht. Overeenkomend 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 voerbepijking 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. Het wordt aanbevolen om het moederdier tegelijk met de pups te behandelen.

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.

Als routinebehandeling wordt een enkele dosis met een interval van 3 maanden aanbevolen.

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-V392095

Bedrukt en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 2 tabletten (1 blisterverpakking met 2 tabletten), in een doosje.

Bedrukt en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 4 tabletten (2 blisterverpakkingen met 2 tabletten), in een doosje.

Bedrukt en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 10 tabletten (1 blisterverpakking met 10 tabletten), in een doosje.

Bedrukt en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 30 tabletten (3 blisterverpakkingen met 10 tabletten), in een doosje.

Bedrukt en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 50 tabletten (5 blisterverpakkingen met 10 tabletten), in een doosje.

Bedrukt en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 100 tabletten (10 blisterverpakkingen met 10 tabletten), in een doosje.

Bedrukt en geperforeerde alu-alu 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 diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenië

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatië

Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065 M LID, 06516 Carros Cedex, Frankrijk

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenië

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

VIRBAC BELGIUM NV, Esperantolaan 4, BE-3001 Leuven

Tel : +32-(0)16 387 260

phv@virbac.be

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

17. Overige informatie

***Alleen geldig voor verpakking van 100 tabletten**

1 per 10 kg

PRAKTIJKSTEMPEL

Naam van de eigenaar:.....

.....

Naam van het dier:.....

.....

Dosering:.....

.....