

Surdosage (symptômes, conduites d'urgence, antidotes), si nécessaire :

Les benzimidazolés présentent une grande marge de sécurité. Le pyrantel n'est pas absorbé systématiquement à chaque mesure. Le praziquantel possède aussi une grande marge de sécurité jusqu'à cinq fois la dose recommandée.

■ PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LES CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

■ DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE
Juillet 2016

■ INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé : boîte de 2 comprimés (1 plaquette de 2 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé : boîte de 4 comprimés (2 plaquettes de 2 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé : boîte de 10 comprimés (1 plaquette de 10 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé : boîte de 30 comprimés (3 plaquettes de 10 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé : boîte de 100 comprimés (10 plaquettes de 10 comprimés)

Plaquette d'Alu-Alu imprimé et perforé : boîte de 300 comprimés (30 plaquettes de 10 comprimés).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V392095

Délivrance libre

Distributeur :

Virbac Belgium S.A., Avenue Esperanto 4,

BE-3001 Louvain

BIJSLUITER

Endogard® Plus

FLAVOUR TABLETTEN VOOR HONDEN

■ NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

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:

Virbac S.A., Tère Avenue, 2065M, LID,

06516 Carros Cedex, Frankrijk

of

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

8501 Novo mesto, Slovenië

■ BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Endogard® Plus Flavour Tabletten voor honden

Praziquantel, pyrantel embonaat, febantel

■ GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Praziquantel 50 mg

Pyrantel embonaat 144 mg

Febantel 150 mg

Gele, ronde tabletten zonder coating, met zichtbare donkere spijkéks en schuine rand met kruisvormige breuklijn aan één zijde en gladde achterzijde. De tabletten kunnen worden verdeeld in twee of vier gelijke delen.

■ INDICATIES

Ter behandeling van gemengde infestaties met de hierna genoemde rondwormen en lintwormen bij volwassen honden en pups:

Nematoden:

Ascarien: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

(laat-onvolwassen en volwassen stadia);

Haakwormen: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (volwassen stadia);

Cestoden:

Lintwormen: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

■ CONTRA-INDICATIES

Niet tegelijkertijd met piperazine verbindingen gebruiken.

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

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor één van 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.

■ BIJWERKINGEN

In zeldzame gevallen kan tijdelijk dunne ontlasting, diarree en/of braken optreden bij sommige pups. Bij volwassen honden kan in zeer zeldzame gevallen braken, al dan niet met diarree, optreden.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 dieren vertonen bijwerking(en) gedurende de duur van één behandeling)

- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 dieren)

- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 dieren)

- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 dieren)

- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

■ DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond (klein en middelgroot)

■ DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN VAN TOEDIENING

Voor orale toediening.

Dosering:

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 aan de hond worden

aangeboden, rechtstreeks of via het voedsel.

Er is geen voedselbeperking nodig voor of na

toediening van het diergeneesmiddel.

■ AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Voor een juiste dosering dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden vastgesteld.

Pups vanaf een leeftijd van 2 weken kunnen met

dit middel 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, 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.

■ WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

■ SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergeneesmiddel.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum

vermeld op het etiket na EXP:

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste

dag van de maand.

■ SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort

waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Vlooiën kunnen als tussengastheer optreden voor de

lintworm *Dipylidium caninum*

Een lintworminfestatie zal zich steeds opnieuw

voordoen tenzij de tussengastheer zoals vlooiën,

muisen etc. worden bestreden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij

dieren

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

gewicht van minder dan 2 kg.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door

degenen die het diergeneesmiddel aan de dieren

toedient

Voor een optimale hygiëne dient degenen die de

tabletten toedient aan de hond, rechtstreeks of via

het voedsel, daarna goed de handen te wassen.

In geval van accidentele inname dient medische

hulp te worden geraadpleegd en de bijsluiter aan

de arts te worden getoond.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Raadpleeg een dierenarts voordat een

rondwormbehandeling bij drachtige dieren

plaatsvindt.

Het diergeneesmiddel kan worden gebruikt

gedurende de lactatieperiode.

Niet gebruiken bij teven in de eerste 2 trimesters

van de dracht.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine aangezien de wormverdrivende werkingen van pyrantel en piperazine (dat in ontwormingsproducten voor honden wordt gebruikt) elkaar kunnen tegenwerken. Bij gelijktijdig gebruik met andere cholinergische verbindingen kunnen er toxische verschijnselen optreden.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Benzimidazolén hebben een brede veiligheidsmarge. Pyrantel wordt vrijwel niet systematisch geabsorbeerd. Ook praziquantel heeft een brede veiligheidsmarge tot 5 keer de voorgeschreven dosering.

■ SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

■ DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

BE: Juli 2016

NL: 24 juni 2016

■ OVERIGE INFORMATIE

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 2 tabletten (1 blister met 2 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 4 tabletten (2 blister met 2 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 10 tabletten (1 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 30 tabletten (3 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 50 tabletten (5 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 100 tabletten (10 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Geperforeerde en bedrukte alu/alu blisterverpakking: met 300 tabletten (30 blister met 10 tabletten), in een doosje.

Het kan voorkomen dat niet alle

verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

NL: REG NL 104801

BE: BE-V392095

■ KANALISATIE

VRIJ

Verdelers:

BE: Virbac Belgium N.V., Esperantolaan 4,

BE- 3001 Leuven

NL: Virbac Nederland BV, Hermesweg 15,

3771 ND Barneveld

Virbac

Endogard® Plus

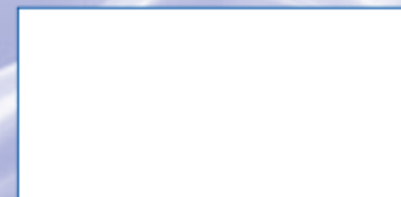
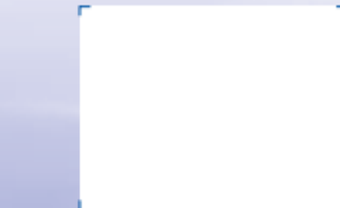
FLAVOUR TABLETTEN FÜR HUNDE

FLAVOUR TABLETTEN VOOR HONDEN

FLAVOUR COMPRIMÉS POUR CHIENS

PRAZIQUANTEL, PYRANTEL EMBONAAT, FEBANTEL

1 per 10 kg



419303

GEBRAUCHSINFORMATION

Endogard® Plus

FLAVOUR TABLETTEN FÜR HUNDE

■ NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST
Zulassungsinhaber:

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

8501 Novo mesto, Slovenien

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Virbac S.A., Tère Avenue, 2065M, LID,

06516 Carros Cedex, Frankreich

oder

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

8501 Novo mesto, Slovenien

■ BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Endogard® Plus Flavour Tabletten für Hunde

Praziquantel, Pyrantel embonaat, Febantel

■ WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jede Tablette enthält:

Praziquantel 50 mg

Pyrantel embonaat 144 mg

Febantel 150 mg

Runde, gelbe, unbeschichtete Tabletten mit sichtbaren

dunkleren Punkten und abgeschrägten Kanten mit

Kreuzkerbe auf der einen Seite und einer glatten

anderen Seite.

Die Tabletten können in gleiche Hälften oder Viertel

geteilt werden.

■ 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*

■ 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.

■ NEBENWIRKUNGEN

Bei Welpen können in seltenen Fällen vorübergehend weicher Stuhl, Durchfall und/oder Erbrechen auftreten. Bei erwachsenen Hunden können in sehr seltenen Fällen Erbrechen, mit oder ohne Durchfall auftreten.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen während der Behandlung)

- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)

- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)

- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)

- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte)

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

■ ZIELTIERART(EN)

Hund (kleine und mittlere Größe)

■ DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Eingeben

Dosierung

Die empfohlenen Dosierungen betragen: 15 mg/kg Körpergewicht Fébantel, 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.

■ 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.

■ WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

■ BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Für dieses Arzneimittel 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.

■ BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Flohe 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 Anwendung bei Tieren

Nicht benötigte Tabletten sollten nach Anbruch entsorgt werden.

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

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.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder Legeperiode

Ziehen Sie vor der Behandlung trächtige Tiere gegen Rundwürmer einen Tierarzt zu Rate.

Das Tierarzneimittel kann während der Laktation angewendet werden.

Nicht anwenden bei Hündinnen während der ersten zwei Drittel der Trächtigkeit.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere 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 / Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel

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.

■ BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

■ GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Juli 2016

■ WEITERE ANGABEN

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

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

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

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

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

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

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blister: 300 Tabletten (30 Blister mit je 10 Tabletten) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blister: 500 Tabletten (5 Blister mit je 10 Tabletten) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blister: 1000 Tabletten (10 Blister mit je 10 Tabletten) in einer Schachtel.

Bedruckte und perforierte Alu-Alu-Blister: 3000 Tabletten (30 Blister mit je 10 Tabletten) in einer Schachtel.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

BE-V392095

Rezeptfrei

Mitvertrieb:

Virbac Belgium N.V./S.A., Esperantolaan 4, BE-3001 Leuven

NOTICE

Endogard® Plus

FLAVOUR COMPRIMÉS POUR CHIENS

■ NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

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

Fabricant responsable de la libération des lots :

Virbac S.A., 1ère Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, France

ou

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

■ DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

Endogard® Plus Flavour Comprimés pour chiens Praziquantel, embonate de pyrantel, fébantel

■ LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Chaque comprimé contient :

Praziquantel 50 mg

Embonate de pyrantel 144 mg

Fébantel 150 mg

Comprimés ronds non enrobés, jaunes, avec visible points noirs et à bords biseautés, avec une ligne en forme de croix sur une face et lisse sur l'autre face.

Les comprimés peuvent être divisés en deux parties égales ou quatre parties égales.

■ INDICATION(S)

Pour le traitement des infestations mixtes chez les chiens adultes et les chiots causées par les vers ronds et les vers plats des espèces suivantes :

Nématodes :

Ascarides : *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (formes immatures tardives et formes matures)

Ankylostomes : *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultes)

Cestodes :

Vers plats : *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

■ CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser simultanément avec des composés de la pipérazine.

Ne pas dépasser la dose prescrite en cas de traitement de chiennes gestantes.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux principes actifs, ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les chiots âgés de moins de 2 semaines et/ou pesant moins de 2 kg.

■ EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de rares cas, des selles molles, diarrhées et/ou vomissements peuvent se manifester chez certains chiots. Chez les chiens adultes, de très rares cas de vomissements, avec ou sans diarrhée, peuvent se produire.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

-très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)

- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)

-peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)

-rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)

-très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

■ ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens (de petite taille et de moyenne taille).

■ POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Pour administration orale.

Posologie

Les doses recommandées sont : 15 mg de fébantel/kg de poids viv., 14,4 mg de pyrantel/ kg de poids viv. et 5 mg de praziquantel/ kg de poids viv.

Cela correspond à 1 comprimé par 10 kg de poids viv.

Les comprimés peuvent être divisés en deux / quatre parties égales pour permettre un dosage correct.

Le(s) comprimé(s) peuvent être administrés au chien soit directement, soit mélangés à la nourriture.

Aucune restriction alimentaire n'est requise avant ou après l'administration du produit.

■ CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Pour s'assurer d'un dosage correct, il est nécessaire de déterminer le poids viv. de l'animal le plus précisément possible.

Les chiots peuvent être vermifugés avec ce produit dès qu'ils sont âgés de 2 semaines, et ce toutes les deux semaines jusqu'à l'âge de 12 semaines.

Ensuite, ils doivent être traités à des intervalles de 3 mois. Il est recommandé de traiter simultanément la chienne et les chiots.

Pour contrôler le *Toxocara*, les chiennes allaitantes doivent recevoir une dose 2 semaines après la mise bas, et la dose doit être répétée toutes les 2 semaines jusqu'au sevrage.

Pour le contrôle de routine, une dose unique est recommandée à des intervalles de 3 mois.

En cas de forte infestation par des vers ronds, répéter la dose 14 jours plus tard.

■ TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

■ CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

■ MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières à chaque espèce cible :

Les puces sont l'hôte intermédiaire d'un type commun de ver plat, le *Dipylidium caninum*.

L'infestation par le ver plat est certaine de se reproduire à moins qu'un contrôle de la présence d'hôtes intermédiaires tels que les puces, les souris, etc. soit entrepris.

Précautions particulières d'utilisation chez les animaux :

Chaque comprimé partiellement utilisé doit être éliminé.

Ne pas utiliser chez les chiots âgés de moins de 2 semaines et/ou pesant moins de 2 kg.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Pour une bonne hygiène, les personnes qui administrent le comprimé directement à un chien ou le mélangent à la nourriture du chien, doivent se laver les mains après usage.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez conseil à un médecin et montrez-lui la notice.

Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte :

Consulter un vétérinaire avant d'appliquer un traitement contre les vers ronds à des femelles gravides.

Le produit peut être utilisé pendant la lactation.

Ne pas utiliser chez les chiennes pendant les premiers deux tiers de la période de gestation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Ne pas administrer simultanément avec de la pipérazine car les effets anthelminthiques du pyrantel et de la pipérazine (présente dans plusieurs produits vermifuges pour chiens) peuvent avoir une action antagoniste.

L'utilisation concomitante avec d'autres composés cholinergiques peut induire une toxicité.