

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Endogard Plus XL tabletten voor honden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per tablet:

Werkzame bestanddelen:

Praziquantel	175 mg
Pyrantel embonaat	504 mg
Febantel	525 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Lactose monohydraat
Maiszetmeel
Povidon K-30
Natrium lauryl sulfaat
Microkristallijn cellulose (E460)
Colloïdaal siliciumdioxide anhydraat
Magnesium stearaat (E572)

Ovale, biconvexe tabletten, met schuine rand en breuklijn aan beide zijden.
Licht groenachtig-geel. De tabletten kunnen worden gedeeld in twee gelijke helften.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Honden met een lichaamsgewicht van minimaal 17,5 kg.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

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

Nematoden

Ascariden: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (laat-onvolwassen en volwassen stadia)

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

Cestoden

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

3.3 Contra-indicaties

Niet tegelijkertijd gebruiken met piperazine verbindingen.

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

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

3.4 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.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

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

Dit diergeneesmiddel wordt niet aanbevolen voor honden van minder dan 17,5 kg.

Resterende tabletten 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 aan de arts.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Honden:

Zeer zelden (<1 dier /10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Braken, diarree
--	-----------------

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

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 rubriek 3.3 en 3.9).

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine aangezien het anthelmintisch 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.

3.9 Toedieningswegen en dosering

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 35 kg lichaamsgewicht.

De tabletten kunnen worden gehalveerd voor een nauwkeurige dosering.

Toediening en behandelingsduur

Er is geen voerbeperking nodig vooraf of na de toediening van het diergeneesmiddel. De tabletten kunnen rechtstreeks aan de hond worden aangeboden, of via het voedsel worden gegeven. Om een juiste dosering te waarborgen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

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.

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

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

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Dit diergeneesmiddel wordt door honden goed verdragen.

Tijdens onderzoek naar de veiligheid hadden doseringen tot 5 keer de voorgeschreven dosering in enkele gevallen braken tot gevolg.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QP52AC55

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Dit diergeneesmiddel bevat ontwormingsmiddelen, die actief werkzaam zijn tegen rondwormen en lintwormen. Het diergeneesmiddel bevat drie werkzame bestanddelen: febantel, pyrantel embonaat (pamoaat) en praziquantel, een gedeeltelijk gehydrogeneerd pyrazine-isoquinoline derivaat, veel gebruikt als anthelminticum zowel bij mens als dier.

Pyrantel werkt als een cholinergische agonist. Deze stof stimuleert de nicotine cholinergische receptoren van de parasiet en veroorzaakt spastische paralyse. Door middel van de darmperistaltiek wordt het uitdrijven van de parasiet mogelijk.

In het lichaam van het zoogdier ondergaat febantel een omzetting waarbij fenbendazol en oxfendazol gevormd worden. Het zijn deze chemische verbindingen die het anthelmintische effect uitoefenen door de tubuline polymerisatie te remmen. De vorming van microtubuli wordt hierdoor voorkomen, hetgeen resulteert in het uiteenvallen van structuren die van vitaal belang zijn voor het normaal functioneren van de parasiet. Vooral de glucoseabsorptie wordt beïnvloed, hetgeen verlies aan cel ATP ten gevolge heeft. De parasiet gaat dood doordat zijn energiereserves uitgeput raken, hetgeen 2-3 dagen later het geval is.

Praziquantel wordt zeer snel geabsorbeerd en over de gehele parasiet verspreid. Zowel *in vitro* alsook *in vivo* studies hebben aangetoond dat praziquantel ernstige schade veroorzaakt aan de huid van de parasiet, hetgeen contracties en paralyse tengevolge heeft. Er ontstaat in de parasiet een vrijwel onmiddellijke krampachtige contractie van de musculatuur en al spoedig worden er holtes gevormd in de syncytial tegument. Deze snelle contractie schijnt het gevolg te zijn van de veranderingen in de in- en uitstroom van tweewaardige kationen, vooral calcium.

In dit diergeneesmiddel, dat een vaste samenstelling heeft, werken pyrantel en febantel synergistisch tegen alle relevante nematoden bij honden. Het spectrum van activiteit omvat vooral *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* en *Ancylostoma caninum*.

Het activiteitsspectrum van praziquantel strekt zich uit over alle cestode soorten bij honden, vooral alle *Taenia* spp en *Dipylidium caninum*. Praziquantel werkt tegen volwassen en nog onvolwassen stadia van deze parasieten.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Oraal toegediend praziquantel wordt vrijwel volledig geabsorbeerd uit het maagdarmkanaal. Na absorptie wordt het diergeneesmiddel verspreid over alle organen. Praziquantel wordt in de lever omgezet in inactieve vormen en uitgescheiden via de gal. Ruim 95% van de toegediende hoeveelheid wordt binnen 24 uur uitgescheiden. Er worden slechts sporen van niet-gemetaboliseerd praziquantel uitgescheiden.

Het pamoaatzout van pyrantel is slecht oplosbaar in water, waardoor absorptie uit het darmkanaal wordt verminderd en het diergeneesmiddel de parasieten in de dikke darm kan bereiken en effectief kan bestrijden. Als gevolg van de lage systemische absorptie van pyrantelpamoaat is het gevaar van bijwerkingen/toxiciteit in de gastheer zeer klein. Na de absorptie wordt pyrantelpamoaat snel en vrijwel volledig omgezet in inactieve metabolieten, die snel met de urine worden uitgescheiden.

Febantel wordt relatief snel geabsorbeerd en omgezet in een aantal metabolieten, onder andere in fenbendazol en oxfendazol, die een anthelmintische werking hebben.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Geen bekend.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

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

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

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

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 12 tabletten (2 blisterverpakkingen met 6 tabletten), in een doosje.

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 24 tabletten (4 blisterverpakkingen met 6 tabletten), in een doosje.

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 30 tabletten (3 blisterverpakkingen met 10 tabletten, of 5 blisters met 6 tabletten), in een doosje.

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

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 60 tabletten (10 blisterverpakkingen met 6 tabletten of 6 blisters met 10 tabletten), in een doosje.

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

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 102 tabletten (17 blisterverpakkingen met 6 tabletten), in een doosje.

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

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

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 op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

KRKA, d.d., Novo mesto

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 104802

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 20 januari 2011

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

19 augustus 2025

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Endogard Plus XL tabletten

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Per tablet:

Praziquantel 175 mg

Pyrantel embonaat 504 mg

Febantel 525 mg

3. VERPAKKINGSGROOTTE

2 tabletten

4 tabletten

10 tabletten

12 tabletten

24 tabletten

30 tabletten

50 tabletten

60 tabletten

100 tabletten

102 tabletten

4. DOELDIERSOORT(EN)

Honden met een lichaamsgewicht van minimaal 17,5 kg.

5. INDICATIES

Ter behandeling van gemengde infecties met rondwormen en lintwormen bij volwassen honden.

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Oraal gebruik.

De tabletten kunnen worden gehalveerd.

Dosering

Lichaamsgewicht	Tabletten
17,5 kg	½
17,6 - 35 kg	1
35,1 - 52,5 kg	1 ½
52,6 - 70 kg	2

Dit diergeneesmiddel wordt niet aanbevolen voor honden van minder dan 17,5 kg.

7. WACHTTIJD(EN)

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

KRKA, d.d., Novo mesto

Lokale vertegenwoordiger:

VIRBAC Nederland BV

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

REG NL 104802

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Doordrukstrip

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Endogard Plus XL

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

175 mg/ 504 mg/ 525 mg

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Endogard Plus XL tabletten voor honden

2. Samenstelling

Per tablet:

Praziquantel	175 mg
Pyrantel embonaat	504 mg
Febantel	525 mg

Ovale, biconvexe tabletten, met schuine rand en breuklijn aan beide zijden.
Licht groenachtig-geel. De tabletten kunnen worden gedeeld in twee gelijke helften.

3. Doeldiersoort(en)

Honden met een lichaamsgewicht van minimaal 17,5 kg.

4. Indicaties voor gebruik

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

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.

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

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

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):

Dit diergeneesmiddel wordt niet aanbevolen voor honden van minder dan 17,5 kg.

Resterende tabletten 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 aan de arts.

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 anthelmintisch 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:

Dit diergeneesmiddel wordt door honden goed verdragen.

Tijdens onderzoek naar de veiligheid hadden doseringen tot 5 keer de voorgeschreven dosering in enkele gevallen braken tot gevolg.

7. Bijwerkingen

Honden:

Zeer zelden (<1 dier / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Braken, 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:

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. Overeenkomend met 1 tablet per 35 kg lichaamsgewicht.

De tabletten kunnen worden gehalveerd voor een nauwkeurige dosering.

Er is geen voerbeperking nodig vooraf of na de toediening van het diergeneesmiddel.

De tabletten kunnen rechtstreeks aan de hond worden aangeboden, of via het voedsel worden gegeven.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

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

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

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

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 inzamelingsystemen 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

REG NL 104802

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

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

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

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 12 tabletten (2 blisterverpakkingen met 6 tabletten), in een doosje.

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 24 tabletten (4 blisterverpakkingen met 6 tabletten), in een doosje.

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 30 tabletten (3 blisterverpakkingen met 10 tabletten, of 5 blisters met 6 tabletten), in een doosje.

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

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 60 tabletten (10 blisterverpakkingen met 6 tabletten of 6 blisters met 10 tabletten), in een doosje.

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

Bedrukte en geperforeerde alu-alu blisterverpakking: 102 tabletten (17 blisterverpakkingen met 6 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

19 augustus 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. Holjevcina 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 Nederland BV, Hermesweg 15, 3771 ND-Barneveld

Tel: +31-(0)342 427 127

phv@virbac.nl

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 60 tabletten

1 per 35 kg

PRAKTIJKSTEMPEL

Naam van de eigenaar:.....

.....

Naam van het dier:.....

.....

Dosering:.....

.....

KANALISATIE

VRIJ