

ANTHELMIN PLUS XL
GEBRAUCHSINFORMATION

Anthelmin

Plus XL Tabletten für Hunde

1.

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

Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slowenien

2.

BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Anthelmin

Plus XL Tabletten für Hunde

Praziquantel, Pyrantelbonat, Febantel

3.

WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jede Tablette enthält:

Wirkstoffe:

Praziquantel

175 mg

Pyrantelbonat

504 mg

Febantel

525 mg

Oval, bikonvexe Tabletten mit abgeschrägten Kanten und Bruchkerben auf beiden
Seiten. Leicht
grünlich-gelb.

Die Tabletten können in gleiche Hälften geteilt werden.

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 anwenden.

Nicht anwenden bei Tieren mit bekannter Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

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

1

Notice- Version DE
ANTHELMIN PLUS XL

6.

NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei

Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

7.

ZIELTIERART(EN)

Hund (große und sehr große)

8.

DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen

Die empfohlenen Dosierungen betragen: 15 mg/kg Körpergewicht Febantel, 14,4 mg/kg Pyrantel und

5 mg/kg Praziquantel. Dies entspricht 1 Tablette pro 35 kg Körpergewicht.

Tabletten können halbiert werden.

Futterbeschränkungen sind weder vor noch nach der Verabreichung des Tierarzneimittels erforderlich.

Die Tabletten können dem Hund direkt gegeben werden oder in das Futter gemischt werden.

9.

HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

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

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.
Im Falle eines schweren Spulwurmbefalls sollte eine weitere Gabe nach 14 Tagen erfolgen.

Für ausgewachsene Hunde

,
sollte
eine Einzeldosis
verwendet werden.

Der
Rat eines Tierarztes
sollte
über die
Notwendigkeit
und die Häufigkeit der
Wiederholungsbehandlung
eingeholt werden.

10.

WARTEZEIT

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 EXP nicht
mehr anwenden.

12.

BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Flöhe sind Zwischenwirte für eine häufige Bandwurmart –

Dipylidium caninum

. Ohne eine Kontrolle

von Zwischenwirten wie Flöhe, Mäuse usw. kann Bandwurmbefall immer wieder
auftreten.

Eine Parasitenresistenz

auf eine bestimmte

Klasse von

Anthelminthika

kann

sich

häufiger,

wiederholter

Anwendung von

Anthelmintikum

dieser Klasse

entwickeln.

2

Notice- Version DE
ANTHELMIN PLUS XL

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Anwendung dieses Tierarzneimittels bei Hunden mit einem Körpergewicht von weniger als 17,5

kg wird nicht empfohlen.

Alle nur teilweise verwendeten Tabletten sollten 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.

Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage

oder das Etikett vorzuzeigen.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

Ziehen Sie vor der Behandlung trächtiger 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.

13.

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT

VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN

ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser entsorgt werden.

Entsorgen Sie nicht verwendete Tierarzneimittel oder leere Verpackungen gemäß den Richtlinien Ihrer

örtlichen für die Abfallentsorgung zuständigen Behörden.

14.

GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Juni 2016

15.

WEITERE ANGABEN

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 2 Tabl. (1 Blister mit 2 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 4 Tabl. (2 Blister zu 2 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 10 Tabl. (1 Blister mit 10 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 12 Tabl.(2 Blister zu 6 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 24 Tabl. (4 Blister zu 6 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 30 Tabl. (3 Blister zu 10 Tabl. oder 5 Blister zu 6 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 50 Tabl.(5 Blister zu 10 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 60 Tabl. (10 Blister zu 6 Tabl. oder 6 Blister zu 10 Tabl., in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 100 Tabl.(10 Blister zu 10 Tabl.) in einer Schachtel.

OPA/Al/PVC-Al

-Blister: 102 Tabl.(17 Blister zu 6 Tabl.) in einer Schachtel.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

BE-V392086

Rezeptfrei

3

Notice- Version DE

ANTHELMIN PLUS XL

4