

## Bijsluiter

No Worm

# No Worm Diacur 250

No Worm Diacur 250 mg tabletten voor honden en katten  
Fenbendazol

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

#### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland B.V.  
Postbus 50  
5830 AB Boxmeer  
Nederland

#### Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet GesmbH  
Siemensstrasse 105  
A-1210 Wenen  
Oostenrijk

### GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

#### **Werkzame bestanddeel:**

Fenbendazol 250 mg

### INDICATIES

#### Hond:

Maagdarmnematoden: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Trichuris vulpis*, *Uncinaria stenocephala* en *Ancylostoma caninum*.  
Cestoden: *Taenia pisiformis* en *Taenia hydatigena*.

#### Kat:

Maagdarmnematoden: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* en *Ancylostoma tubaeformis*.  
Cestoden: *Taenia taeniaeformis*.

### CONTRA-INDICATIES

Geen.

### BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kan bij katten braken of milde diarree voorkomen.

In zeldzame gevallen kunnen bij honden maag-darmverschijnselen (zoals braken en milde diarree) voorkomen.

In zeer zeldzame gevallen kunnen bij honden allergische reacties waargenomen worden.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

### DOELDIERSOORTEN

Hond, kat.

## **DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK**

Orale toediening.

50 mg fenbendazol per kg lichaamsgewicht (overeenkomend met één tablet per 5 kg lichaamsgewicht) per dag gedurende 3 opeenvolgende dagen.

De tabletten kunnen direct in de bek, verkruid door het voer of door het voer na oplossen in water toegediend worden

## **AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Geen

## **WACHTTIJD(EN)**

Niet van toepassing.

## **BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25 °C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de blister na EXP:.

## **SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

Dracht:

In verband met mogelijke embryotoxische effecten dient bij het begin van de dracht terughoudendheid te worden betracht.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen gegevens beschikbaar.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Geen bijzondere symptomen bekend.

## **SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIETGEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

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

## **DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

## **OVERIGE INFORMATIE**

Doos met 10 of 20 tabletten in een PVC/aluminium blisterverpakking.

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

REG NL 9729

## **KANALISATIE**

VRIJ

**Distributeur:**



www.emax.nl