

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

MILPRO VET 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle
MILPRO VET 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissalle

2. Koostumus

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttavat aineet:

	Ulkonäkö	Milbemysiinioksiimi	Pratsikvanteeli
MILPRO VET 4 mg/10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle	Soikea, tummanruskea, lihan makuinen tabletti, jossa on jakouurre molemmilla puolilla.	4 mg	10 mg
MILPRO VET 16 mg/40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissalle	Soikea, punainen tai vaaleanpunainen, lihan makuinen tabletti, jossa on jakouurre molemmilla puolilla.	16 mg	40 mg

Apuaineet:

	Apuaine	Määrä
MILPRO VET 4 mg/10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle	Rautaoksidi (E172)	0,3 mg
MILPRO VET 16 mg/40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissalle	Alluranpunainen AC (E129)	0,1 mg
	Titaanidioksidi (E171)	0,5 mg

Tabletin voi puolittaa.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Kissa.



4. Käyttöaiheet

Kissat: epäkypsien ja aikuisvaiheessa olevien heisimatojen ja aikuisvaiheessa olevien sukkulamatojen (pyörömatojen) seuraavien lajien aiheuttamien sekainfektioiden hoito:

Heisimadot:

Echinococcus multilocularis,
Dipylidium caninum,
Taenia spp.,

Sukkulamadot:

Ancylostoma tubaeforme,
Toxocara cati

Eläinlääkettä voidaan käyttää myös sydänmatotaudin (*Dirofilaria immitis*) ehkäisyyn, jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen.

5. Vasta-aiheet

MILPRO VET 4 mg/10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle	MILPRO VET 16 mg/40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissalle
Ei saa käyttää alle 6 viikon ikäisille ja/tai alle 0,5 kg:n painoisille kissanpennuille.	Ei saa käyttää alle 2 kg:n painoisille kissoille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille. Katso myös kohta ”Erityisvaroitukset”.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Kaikkien samassa taloudessa elävien eläimien samanaikaista hoitoa suositellaan.

Jotta voidaan laatia tehokas loishäätöohjelma, on otettava huomioon paikalliset epidemiologiset tiedot ja kissan elinolosuhteet ja siksi suositellaan kääntymistä asiantuntijan puoleen.

Loiset saattavat muuttua vastustuskykyisiksi tiettyyn sisäloislääkeryhmään kuuluville valmisteille, jos kyseiseen ryhmään kuuluvia sisäloislääkkeitä käytetään usein ja toistuvasti.

Kun eläimellä on *Dipylidium caninum* -infektio, on harkittava väli-isäntien, kuten kirppujen ja täiden häätöä, jotta vältetään infektion uusiutuminen.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Tutkimuksia ei ole tehty hyvin huonokuntoisilla kissoilla tai yksilöillä, joiden munuaisten tai maksan toiminta on vakavasti heikentynyt. Eläinlääkettä ei suositella käytettäväksi tällaisille eläimille tai sitä suositellaan käytettäväksi vain hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Tutkimukset ovat osoittaneet, että koirilla, joilla on suuria määriä mikrofilarioita verenkierrossa, voi joskus hoidon aikana ilmetä yliherkkyysoireita, kuten limakalvojen vaalenemista, oksentelua, vapinaa, hengitysvaikeuksia tai runsasta kuolaamista. Nämä reaktiot liittyvät kuolleista tai kuolevista mikrofilarioista vapautuviin proteiineihin, eivätkä ne ole eläinlääkkeen aiheuttamia suoria toksisia reaktioita. Koska kissoista, joilla on mikrofilarioita verenkierrossa, ei ole tietoja, valmisteiden käytön tulee perustua hoitavan eläinlääkärin tekemään hyöty-haitta-arvioon.

Tabletteihin on lisätty makua. Vahingossa tapahtuvan nielemisen välttämiseksi tabletit on säilytettävä eläinten ulottumattomissa.

Kissa on punnittava oikean annoksen varmistamiseksi.

Varmista, että 0,5–2 kg painaville kissoille ja kissanpennuille annetaan oikea tablettivahvuus (4 mg milbemysiinioksiimia /10 mg pratsikvanteelia) ja oikea annos (1/2 tai 1 tabletti) painon mukaan (1/2 tablettia 0,5–1 kg painaville kissoille ja 1 tabletti 1–2 kg painaville kissoille).

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Tätä eläinlääkettä ei saa käsitellä tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille.

Kädet on pestävä käytön jälkeen.

Puolitetut tabletit laitetaan takaisin avattuun läpipainopakkaukseen ja säilytetään pahvikotelossa.

Jos tabletteja niellään vahingossa, varsinkin lapsen ollessa kyseessä, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Muut varotoimet:

Ekinokokkoosi on ihmiselle vaarallinen. Koska ekinokokkoosi on kansainväliselle eläintautijärjestölle (WOAH) ilmoitettava tauti, toimivaltainen viranomainen antaa erityisohjeet sairauden hoidosta, seurannasta ja varotoimenpiteistä ihmisellä.

Tiineys ja laktaatio:

Tutkimuksessa osoitettiin, että jalostusnarttukissat sietivät näiden vaikuttavien aineiden yhdistelmää hyvin myös tiineyden ja imetyksen aikana. Koska erityisiä turvallisuustutkimuksia tällä eläinlääkkeellä ei ole tehty, tulee valmistetta käyttää tiineyden ja imetyksen aikana vain hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Pratsikvanteelin ja milbemysiinioksiimin yhdistelmän samanaikainen käyttö selamektiinin kanssa on hyvin siedetty. Yhteisvaikutuksia ei havaittu, kun makrosyklistä laktonia selamektiinia annettiin samanaikaisesti yllämainitun yhdistelmähoidon kanssa ohjeannoksilla. Lisätutkimusten puuttuessa on noudatettava varovaisuutta tapauksissa, joissa eläinlääkettä annetaan samanaikaisesti muiden makrosyklisten laktonien kanssa. Lisääntyvillä eläimillä ei myöskään ole tehty tutkimuksia.

Yliannostus:

Tutkimuksessa, jossa eläinlääkettä annettiin hoitoannokseen nähden 1-, 3- ja 5-kertaisena annoksena ja käyttöaiheen pituuden ylittävän ajan, toisin sanoen 3 kertaa 15 päivän välein, toisen ja kolmannen hoitokerran jälkeen todettiin suositellulla annoksella melko harvoin ilmoitettuja haittoja (ks. kohta Haittatapahtumat), kun valmistetta oli annettu 5-kertainen annos. Nämä oireet hävisivät itsestään vuorokauden kuluessa.

7. Haittatapahtumat

Kissa:

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):
--

Yliherkkyysoireet ¹

Systeemiset häiriöt ¹ (esim. horrostila)

Neurologiset häiriöt ¹ (esim. liikkeiden haparointi, lihasvärinä)
--

Ruoansulatuskanavan häiriöt ¹ (esim. oksentelu, ripuli)
--

¹ Etenkin nuorilla kissoilla.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa

kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Suun kautta.

Oikean annostuksen varmistamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti.

Suosittelun vähimmäisannos: 2 mg milbemysiinioksiimia ja 5 mg pratsikvanteelia painokiloa kohti annetaan kerta-annoksena suun kautta.

Eläinlääke annetaan pienen ruokamäärän kanssa tai pienen ruokamäärän antamisen jälkeen.

Tämä eläinlääke on pienikokoinen tabletti.

Annon helpottamiseksi eläinlääkkeessä on lihan makuinen päällyste.

Kissan elopainon mukainen käytännön annostus on seuraava:

Paino	MILPRO VET 4 mg/10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle	MILPRO VET 16 mg/40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissalle
0,5 – 1 kg	1/2 tablettia	
> 1 – 2 kg	1 tabletti	
2 – 4 kg		1/2 tablettia
> 4 – 8 kg		1 tabletti
> 8 – 12 kg		1 + 1/2 tablettia

Tämä eläinlääke voidaan sisällyttää sydänmatotaudin ehkäisyohjelmaan, jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen. Eläinlääkkeen antama suoja sydänmatoa vastaan on yksi kuukausi. Sydänmatotaudin ehkäisyyn tulee käyttää vain yhtä vaikuttavaa ainetta sisältävää valmistetta.

9. Annostusohjeet

Ei oleellinen.

10. Varoajat

Ei oleellinen.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä eläinlääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Säilytä puolitetut tabletit alkuperäisessä läpipainopakkaussessa ja käytä seuraavalla antokerralla.

Pidä läpipainopakkaus ulkopakkauksessa.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu ulkopakkauksessa ja läpipainopakkaussessa merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika (puolikkaat tabletit): 6 kuukautta.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkettä ei saa joutua vesistöihin, sillä milbemysiinioksiimi saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieliöitä.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntiluvan numero(t) ja pakkauskoot

MILPRO VET 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle: 31584
MILPRO VET 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissalle: 31585

Saatavilla olevat pakkauskoot:

MILPRO VET 4 mg/10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle	MILPRO VET 16 mg/40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissalle
Pahvikotelo, jossa 2 tablettia: 1 läpipainopakkaus, jossa 2 tablettia Pahvikotelo, jossa 4 tablettia: 2 läpipainopakkausta, joissa molemmissa 2 tablettia Pahvikotelo, jossa 24 tablettia: 12 läpipainopakkausta, joissa kussakin 2 tablettia	Pahvikotelo, jossa 2 tablettia: 1 läpipainopakkaus, jossa 2 tablettia Pahvikotelo, jossa 4 tablettia: 2 läpipainopakkausta, joissa molemmissa 2 tablettia Pahvikotelo, jossa 24 tablettia: 12 läpipainopakkausta, joissa kussakin 2 tablettia Pahvikotelo, jossa 48 tablettia: 24 läpipainopakkausta, joissa kussakin 2 tablettia

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

27/08/2025

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Ranska

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

BIOFARM OY
Yrittäjäntie 20
FI-03600 Karkkila
Puh: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

MILPRO VET 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge
MILPRO VET 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt

2. Sammansättning

Varje tablett innehåller:

Aktiva substanser:

	Utseende	Milbemycinoxim	Prazikvantel
MILPRO VET 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	Oval, mörkbrun tablett med köttsmak och med en skåra på båda sidor.	4 mg	10 mg
MILPRO VET 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt	Oval, röd/rosa tablett med köttsmak och med en skåra på båda sidor.	16 mg	40 mg

Hjälpämnen:

	Hjälpämne	Innehåll
MILPRO VET 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	Järnoxid (E172)	0,3 mg
MILPRO VET 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt	Allura röd AC (129) Titandioxid (171)	0,1 mg 0,5 mg

Tabletten kan delas i halvor.

3. Djurslag

Katt.



4. Användningsområden

Till katter för behandling av blandinfektioner med larvstadier och fullvuxna stadier av bandmaskar (cestoder) och vuxna rundmaskar (nematoder) av följande arter:

Bandmaskar:

Echinococcus multilocularis (Dvärgbandmask),
Dipylidium caninum,
Taenia spp.

Rundmaskar:

Hakmask (*Ancylostoma tubaeforme*),
Spolmask (*Toxocara cati*)

Läkemedlet kan också användas förebyggande mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*), om samtidig behandling mot bandmaskar är befogad.

5. Kontraindikationer

MILPRO VET 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	MILPRO VET 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt
Använd inte till kattungar som är yngre än 6 veckor och/eller väger mindre än 0,5 kg.	Använd inte till katter som väger mindre än 2 kg

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnen. Se även avsnittet "Särskilda varningar".

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Det rekommenderas att behandla alla djur som lever i samma hushåll samtidigt.

För att utveckla ett effektivt maskkontrollprogram, bör det lokala epidemiologiska läget och kattens levnadsförhållanden beaktas och därmed rekommenderas att söka professionell rådgivning.

Parasitresistens mot alla klasser av avmaskningsmedel kan uppstå vid frekvent och upprepad användning av avmaskningsmedel ur denna klass.

Om katten är infekterad med bandmasken *Dipylidium caninum*, bör samtidig behandling mot mellanvärdar, såsom loppor och löss, övervägas för att förhindra återinfektion.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Inga studier har utförts på kraftigt försvagade katter eller individer med allvarligt nedsatt njur- eller leverfunktion. Läkemedlet rekommenderas inte till sådana djur eller bör endast användas i enlighet med nytta-riskbedömningen utförd av ansvarig veterinär.

Studier har visat att behandling av hundar med ett stort antal cirkulerande mikro-trådmaskar (mikrofilarier) kan ibland leda till uppkomsten av överkänslighetsreaktioner, som bleka slemhinnor, kräkningar, diarréer, andningssvårigheter eller överdriven salivavsöndring. Dessa reaktioner är associerade med frisättningen av proteiner från döda eller döende mikrotrådmaskar och är inte en direkt skadlig effekt av läkemedlet. Eftersom det inte finns uppgifter om katter med infektion av mikrotrådmaskar, bör en nytta/riskbedömning utföras av behandlande veterinär.

Tabletterna är smaksatta. För att undvika oavsiktligt intag, förvara tabletterna utom räckhåll för djuren.

Katten bör vägas för att säkerställa korrekt dosering.

Se till att katter och kattungar som väger mellan 0,5 kg och upp till och med 2 kg får rätt tablett (4 mg milbemycinoxim/10 mg prazikvantel) och rätt dos (½ eller 1 tablett) för respektive viktklass (½ tablett för katter väger 0,5 kg till och med 1 kg; 1 tablett för katter som väger mer än 1 kg till och med 2 kg).

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer med känd överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnen ska undvika kontakt med läkemedlet.

Tvätta händerna efter användning.

Halverade tabletter ska läggas tillbaka i den öppna blisterförpackning och förvaras i kartongen.

Vid oavsiktligt intag av tabletter, i synnerhet om det gäller barn, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Andra försiktighetsåtgärder:

Echinokocker utgör en fara för människor. Eftersom echinokocker är en anmälningsbar sjukdom till Världsomorganisationen för djurhälsa (WOAH), måste särskilda riktlinjer om behandling och uppföljning, och om försiktighetsåtgärder för människor, erhållas från den behöriga myndigheten.

Dräktighet och digivning:

En studie visar att behandling med denna kombination av aktiva substanser tolereras väl av avelskatter, även under dräktighet och digivning. Eftersom det inte genomförts någon särskild studie om läkemedlets säkerhet, bör användning under dräktighet och digivning endast ske i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Samtidig användning av kombinationen prazikvantel/milbemycinoxim och selamektin tolereras väl. Inga interaktioner observerades då den rekommenderade dosen av den makrocycliska laktonen selamektin administrerades under samtidig behandling med läkemedlet vid rekommenderad dos. Eftersom det inte finns ytterligare studier, bör försiktighet iakttas vid samtidig användning av läkemedlet och andra makrocycliska laktoner. Inga studier har genomförts med fortplantande djur.

Överdoser:

I en studie där läkemedlet administrerades 1, 3 och 5 gånger den normala dosen, och under en tidsperiod som översteg den normala rekommendationen, dvs. 3 gånger med 15 dagars intervaller, sågs biverkningar som är rapporterade som mindre vanliga vid den rekommenderade dosen (se avsnittet "Biverkningar".) vid doser som översteg 5 gånger den normala dosen efter den andra och den tredje behandlingen. Dessa biverkningar försvann spontant inom en dag.

7. Biverkningar

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Överkänslighetsreaktioner ¹ Systemiska symtom ¹ (såsom slöhet), Neurologiska symtom ¹ (såsom ataxi och muskelryckningar) Gastrointestinala symtom ¹ (såsom kräkningar och diarré)

¹ Särskilt hos unga katter.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
webbplats: <https://www.fimea.fi/sv/veterinar>

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

Minsta rekommenderade dos: 2 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg ges via munnen en gång som engångsdos.

Läkemedlet bör ges vid eller efter utfodring.

Läkemedlet är en liten tablett.

För att underlätta administrationen är läkemedlet smaksatt med köttarom.

Doseras efter kroppsvikt enligt nedan:

Vikt	MILPRO VET 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	MILPRO VET 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt
0,5 - 1 kg	1/2 tablett	
över 1 – 2 kg	1 tablett	
2 – 4 kg		1/2 tablett
över 4 – 8 kg		1 tablett
över 8 – 12 kg		1 + 1/2 tabletter

Läkemedlet kan användas som en del i förebyggande behandlingsprogram mot hjärtmask, om samtidig behandling mot bandmask behövs. Läkemedlet har en förebyggande effekt mot hjärtmask som kvarstår en månad. För prevention av hjärtmask är monobehandling att föredra.

9. Råd om korrekt administrering

Ej relevant.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Halverade tabletter ska förvaras i originalförpackningen och användas vid nästa administration.

Förvara blisterförpackningen i ytterkartongen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blisterförpackningen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning (för halverade tabletter): 6 månader

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Detta läkemedel bör inte släppas ut i vattendrag på grund av att milbemycinoxim kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MILPRO VET 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge: 31584

MILPRO VET 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt: 31585

Tillgängliga förpackningsstorlekar:

MILPRO VET 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	MILPRO VET 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt
Pappkartong med 2 tabletter innehållande 1 blisterförpackning med 2 tabletter	Pappkartong med 2 tabletter innehållande 1 blisterförpackning med 2 tabletter
Pappkartong med 4 tabletter innehållande 2 blisterförpackningar med 2 tabletter	Pappkartong med 4 tabletter innehållande 2 blisterförpackningar med 2 tabletter
Pappkartong med 24 tabletter innehållande 12 blisterförpackningar med 2 tabletter	Pappkartong med 24 tabletter innehållande 12 blisterförpackningar med 2 tabletter
	Pappkartong med 48 tabletter innehållande 24 blisterförpackningar med 2 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

27/08/2025

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrike

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

BIOFARM OY
Yrittäjäntie 20
FI-03600 Karkkila
Tel: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.