

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

MILPRO VET 2,5 mg/25 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle koiralle ja koiranpennulle
MILPRO VET 12,5 mg/125 mg kalvopäällysteiset tabletit koiralle

2. Koostumus

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttavat aineet:

	Milbemysiinioksiimi	Pratsikvanteeli	Ulkonäkö
MILPRO VET 2,5 mg/25 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle koiralle ja koiranpennulle	2,5 mg	25,0 mg	Soikea, beige tai vaaleanruskea, lihan makuinen tabletti, jossa on jakouurre molemmilla puolilla. Tabletin voi puolittaa.
MILPRO VET 12,5 mg/125 mg kalvopäällysteiset tabletit koiralle	12,5 mg	125,0 mg	Pyöreä, beige tai vaaleanruskea, lihan makuinen tabletti.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Koira.

4. Käyttöaiheet

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

Heisimadot:

Dipylidium caninum,

Taenia spp.,

Echinococcus spp.,

Mesocestoides spp.

Sukkulamadot:

Ancylostoma caninum,

Toxocara canis,

Toxascaris leonina,

Trichuris vulpis,

Thelazia callipaeda (ks. hoito-ohje kohdasta ”Annostusohjeet”),

Crenosoma vulpis (infektioasteen vähentäminen),

Angiostrongylus vasorum (infektioasteen vähentäminen epä kypsillä aikuisilla (L5) ja aikuisvaiheen loisilla; ks. tietoja taudin hoito- ja esto-ohjelmista kohdasta ”Annostusohjeet”).

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

5. Vasta-aiheet

MILPRO VET 2,5 mg/25 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle koiralle ja koiranpennulle	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg kalvopäällysteiset tabletit koiralle
Ei saa käyttää alle 2 viikon ikäisille ja/tai alle 0,5 kg:n painoisille koiranpennuille.	Ei saa käyttää alle 5 kg:n painoisille koirille.

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

6. Eriyisvaroitukset

Eriyisvaroitukset:

Jotta voidaan laatia tehokas loishäätö-ohjelma, on otettava huomioon paikalliset epidemiologiset tiedot ja koiran elinolosuhteet ja siksi suositellaan kääntymistä asiantuntijan puoleen.

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

Kaikki saman talouden eläimet on suositeltavaa hoitaa samanaikaisesti.

Dipylidium caninum -infektio tapauksissa kannattaa myös harkita samanaikaista hoitoa väli-isäntiä, kuten kirppuja ja täitiä, vastaan uuden infektion välttämiseksi.

Eriyiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Tutkimukset ovat osoittaneet, että milbemysiinioksiimin turvallisuusmarginaali on pienempi tietyillä collie-sukuisilla roduilla verrattuna muihin koirarotuihin. Näiden koirien kohdalla suositeltua annosta on ehdottomasti noudatettava.

Näiden koirarotujen nuorten pentujen sietokykyä tälle eläinlääkkeelle ei ole tutkittu.

Collie-koirilla kliiniset oireet muistuttavat oireita, joita yleensä ilmenee koirilla yliannostuksen yhteydessä (ks. myös alakohta ”Yliannostus”).

Oikean annostuksen varmistamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti.

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. Tästä syystä käyttöä ei suositella koirille, joilla on mikrofilaremia.

Alueilla, joissa sydänmatotartunnan riski on suuri, tai jos tiedetään, että koira on matkustanut sydänmatotautitartunnan riskialueilla, kehoitetaan kääntymään eläinlääkärin puoleen ennen eläinlääkkeen käyttöä, jotta voidaan sulkea pois samanaikaisen *Dirofilaria immitis* -tartunnan mahdollisuus. Jos tartunta todetaan, aikuismuotojen hoito on tarpeen ennen eläinlääkkeen antoa.

Tutkimuksia ei ole tehty hyvin huonokuntoisilla koirilla 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.

Alle 4 viikon ikäisillä koirilla heisimatoinfektiot ovat epätavallisia. Siksi alle 4 viikon ikäisten eläimien hoito yhdistelmävalmisteella ei ehkä ole tarpeen.

Tabletteihin on lisätty makua. Säilytä tabletit eläinten ulottumattomissa, jotta niitä ei niellä vahingossa.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Kädet on pestävä käytön jälkeen.

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

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä eläinlääkkeen vaikuttaville aineille tai apuaineille.

Muut varotoimet:

Ekinokokkoosi saattaa aiheuttaa tautia ihmisillä. Koska ekinokokkoosi kuuluu Maailman eläintautijärjestö WOA:n määrittelemiін ilmoitettaviin tauteihin, sairauden hoidossa ja seurannassa sekä henkilöiden suojaamisessa tulee noudattaa viranomaisen määrittelemiä erityisiä toimintaohjeita.

Tiineys ja laktaatio:

Tutkimuksessa osoitettiin, että jalostusnartut sietivät näiden vaikuttavien aineiden yhdistelmää hyvin myös tiineyden ja laktaation aikana.

Koska tämän eläinlääkkeen käytöstä tiineyden ja laktaation aikana ei ole tehty erityisiä tutkimuksia, sitä voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin hyöty-riskiarvion 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:

Suosittelulla annoksella havaittujen oireiden lisäksi ei ole todettu muita oireita (ks. kohta ”Haittatapahtumat”).

7. Haittatapahtumat

Koira:

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):
Yliherkkyysoireet
Systeeminen häiriö (esim. letargia ja anoreksia)
Neurologinen häiriö (esim. lihasvärinä, ataksia (koordinaatiovaikeus) ja kouristukset)
Ruoansulatuskanavan häiriö (esim. oksentelu, ripuli ja kuolaaminen)

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 myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Suun kautta.

Suosittelun vähimmäisannos: 0,5 mg milbemysiinioksiimia ja 5 mg pratsikvanteelia painokiloa kohti annetaan kerran suun kautta.

Eläinlääke annetaan joko pienen ruokamäärän kanssa tai pienen ruokamäärän antamisen jälkeen.

Tabletit ovat lihan makuisia ja ne on helppo antaa (yleensä koirat ja koiranpennut ottavat ne mielellään jopa ilman ruokaa).

Koiran elopainon mukainen käytännön annostus on seuraava:

Paino	MILPRO VET 2,5 mg/25 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle koiralle ja koiranpennulle	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg kalvopäällysteiset tabletit koiralle
0,5 – 1 kg	1/2 tablettia	
> 1 – 5 kg	1 tabletti	
> 5 – 10 kg	2 tablettia	
5 – 25 kg		1 tabletti
> 25 – 50 kg		2 tablettia
> 50 – 75 kg		3 tablettia

Jos samanaikaisesti käytetään sydänmatotaudin estolääkettä ja tarvitaan heisimatohoitoa, tämä eläinlääke voi korvata sydänmatotaudin ehkäisyyn annettavan monovalentin valmisteen.

9. Annostusohjeet

Angiostrongylus vasorum -infektioiden hoitoon milbemysiinioksiimia annetaan neljä kertaa viikon välein. Jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellista, suositellaan, että eläinlääkettä annetaan kerran ja sen jälkeen hoitoa jatketaan kolmen jäljellä olevan hoitoviikon ajan monovalentilla valmisteella, joka sisältää pelkkää milbemysiinioksiimia.

Alueilla, joissa tautia esiintyy endeemisenä, eläinlääkkeen anto neljän viikon välein ehkäisee angiostrongyloosia heikentämällä epäkypsien aikuisten (L5) ja aikuisten loisten kuormaa silloin, kun samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen.

Thelazia callipaeda -infektioiden hoitoon milbemysiinioksiimia annetaan kaksi kertaa seitsemän päivän välein. Jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellista, tämä eläinlääke voi korvata pelkkää milbemysiinioksiimia sisältävän monovalentin valmisteen.

10. Varoajat

Ei oleellinen.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä eläinlääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

MILPRO VET 2,5 mg/25 mg	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg
-------------------------	---------------------------

kalvopäällysteiset tabletit pienelle koiralle ja koiranpennulle	kalvopäällysteiset tabletit koiralle
Pidä läpipainopakkaus ulkopakkauksessa. Säilytä puolitetut tabletit alkuperäisessä läpipainopakkauksessa ja käytä seuraavalla antokerralla. Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeen kesto aika (puolitetuille tableteille): 6 kuukautta.	Pidä läpipainopakkaus ulkopakkauksessa.

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

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkettä ei saa joutua vesistöihin, sillä se 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. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot

2,5 mg/25 mg: MTnr: 31556

12,5 mg/125 mg: MTnr: 31557

Pakkauskoot:

MILPRO VET 2,5 mg/25 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle koiralle ja koiranpennulle	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg kalvopäällysteiset tabletit koiralle
1 pahvikotelo, jossa 2 tablettia: 1 läpipainopakkaus, jossa 2 tablettia.	1 pahvikotelo, jossa 2 tablettia: 1 läpipainopakkaus, jossa 2 tablettia.
1 pahvikotelo, jossa 4 tablettia: 2 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia.	1 pahvikotelo, jossa 4 tablettia: 2 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia.
1 pahvikotelo, jossa 24 tablettia: 12 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia.	1 pahvikotelo, jossa 24 tablettia: 12 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia.
	1 pahvikotelo, jossa 48 tablettia: 24 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

11/07/2025

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 2,5 mg/25 mg filmdragerade tabletter för liten hund och valp
MILPRO VET 12,5 mg/125 mg filmdragerade tabletter för hund

2. Sammansättning

Varje tablett innehåller:

Aktiva substanser:

	Milbemycinoxim	Prazikvantel	Utseende
MILPRO VET 2,5 mg/25 mg filmdragerade tabletter för liten hund och valp	2,5 mg	25,0 mg	Ovala, beige till ljust bruna, köttsmaksatta tabletter med en skåra på båda sidorna. Tabletten kan delas i halvor.
MILPRO VET 12,5 mg/125 mg filmdragerade tabletter för hund	12,5 mg	125,0 mg	Runda, beige till ljust bruna, köttsmaksatta tabletter.

3. Djurslag

Hund.

4. Användningsområden

För hund: Behandling av blandinfektioner med vuxna bandmaskar och rundmaskar av följande arter:
Bandmaskar (cestoder):

Dipylidium caninum,
Taenia spp.,
Echinococcus spp.,
Mesocestoides spp.

Rundmaskar (nematoder):

Ancylostoma caninum,
Toxocara canis,
Toxascaris leonina,
Trichuris vulpis,
Thelazia callipaeda (se specifika scheman för behandling i avsnittet ”Råd om korrekt administrering”),
Crenosoma vulpis (minskning av infektionen),
Angiostrongylus vasorum (begränsning av infektion orsakad av outvecklade vuxna (L5) och vuxna parasitstadier; se specifika scheman för behandling och sjukdomsförebyggande i avsnittet ”Råd om korrekt administrering”).

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

5. Kontraindikationer

MILPRO VET 2,5 mg/25 mg filmdragerade tabletter för liten hund och valp	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg filmdragerade tabletter för hund
Använd inte till valpar som är yngre än 2 veckor och/eller väger mindre än 0,5 kg.	Använd inte till hundar som väger mindre än 5 kg.

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

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

För att utveckla ett effektivt kontrollprogram för mask bör hundens lokala epidemiologiska information och levnadsvillkoren beaktas och därför rekommenderas professionell rådgivning.

Parasiter kan utveckla resistens mot en viss grupp av avmaskningsmedel till följd av ofta, upprepad användning av ett avmaskningsmedel ur den gruppen.

Det rekommenderas att alla djur i samma hushåll behandlas samtidigt.

Vid infektion med *Dipylidium caninum* bör samtidig behandling mot mellanliggande värdar, såsom loppor och löss, övervägas för att förhindra återinfektion.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Studier av milbemycinoxim tyder på att säkerhetsmarginalen är mindre hos vissa hundar av collieras eller närbesläktade raser än hos andra raser. För dessa hundar måste den rekommenderade dosen strikt följas.

Toleransen för läkemedlet hos unga valpar av dessa raser har inte undersökts.

Symtom hos collie liknar dem som uppträder hos hundar i allmänhet vid överdosering (se även delavsnitt "Överdoserings").

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

Behandling av hundar med stor mängd cirkulerande mikrofilariier kan ibland leda till överkänslighetsreaktioner, som exempelvis bleka slemhinnor, kräkningar, tremor, andningsbesvär och kraftig salivering. Dessa reaktioner hänger samman med frisättningen av proteiner från döda eller döende mikrofilariier och är inte en direkt toxisk effekt av läkemedlet. Användning till hundar med mikrofilaremi rekommenderas därför inte.

I riskområden för dirofilarios, eller om det är känt att hunden har rest till och från regioner med risk för dirofilarios, rekommenderas att man före behandling med läkemedlet rådfrågar veterinär, för att utesluta förekomsten av samtidiga infestation med *Dirofilaria immitis*. Om diagnosen är positiv är adulticidal terapi indicerad före administrering av läkemedlet.

Inga studier har utförts på hundar med gravt nedsatt allmäntillstånd eller individer med kraftigt försämrad njur- eller leverfunktion. Läkemedlet rekommenderas inte till sådana djur eller endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Hos hundar som är yngre än 4 veckor är bandmaskinfektioner ovanlig. Behandling av djur yngre än 4 veckor med ett kombinationspreparat är därför sannolikt inte nödvändig.

Tabletterna är smaksatta. För att undvika oavsiktligt intag ska tabletterna förvaras utom räckhåll för djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tvätta händerna efter användning.

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

Personer med känd överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne bör undvika kontakt med läkemedlet.

Andra försiktighetsåtgärder:

Echinokocker utgör en risk för människa. Eftersom echinokockos är en sjukdom som ska anmälas till World Organisation for Animal Health (WOAH), måste särskilda riktlinjer för behandling och uppföljning, samt för personers säkerhet, erhållas från behöriga myndigheter.

Dräktighet och digivning:

I en studie visade sig denna kombination av aktiva substanser tolereras väl hos avelstikar, även under dräktighet och digivning.

Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning, eftersom ingen specifik studie har utförts med detta läkemedel.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Samtidig användning av kombinationen prazikvantel/milbemycinoxim med selamektin tolereras väl. Inga interaktioner observerades då den rekommenderade dosen av den makrocycliska laktonen selamektinet administrerades under behandling med kombinationen i rekommenderad dos. I avsaknad av ytterligare studier bör försiktighet iakttas vid samtidig användning av läkemedlet och andra makrocycliska laktoner. Inga sådana studier har heller genomförts med reproducerande djur.

Överdoser:

Inga andra symptom än de som observerats vid den rekommenderade dosen har konstaterats (se avsnittet "Biverkningar").

7. Biverkningar

Hund:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Överkänslighetsreaktion
Systemiska störningar (t.ex. slöhet och aptitlöshet)
Neurologiska störningar (t.ex. muskelryckningar, ataxi (nedsatt koordinationsförmåga) och kramper)
Gastrointestinala störningar (t.ex. kräkningar, diarré och dregling)

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 den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning 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, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

Lägsta rekommenderade dos: 0,5 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg ges en gång via munnen.

Läkemedlet skall ges i samband med eller efter foderintag.

Tabletterna är smaksatta med köttsmak och lätta att ge (oftast kommer hundar och valpar att acceptera dem frivilligt även utan foder).

Beroende på hundens kroppsvikt är den faktiska doseringen följande:

Vikt	MILPRO VET 2,5 mg/25 mg filmdragerade tabletter för liten hund och valp	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg filmdragerade tabletter för hund
0,5 – 1 kg	1/2 tablett	
> 1 – 5 kg	1 tablett	
> 5 – 10 kg	2 tabletter	
5 – 25 kg		1 tablett
> 25 – 50 kg		2 tabletter
> 50 – 75 kg		3 tabletter

I fall där förebyggande behandling ges mot tropisk hjärtmask och det samtidigt krävs behandling mot bandmask, kan detta läkemedel ersätta det läkemedel som enbart innehåller milbemycinoxim för förebyggande av hjärtmask.

9. Råd om korrekt administrering

Vid behandling mot *Angiostrongylus vasorum* skall milbemycinoxim ges 4 gånger med 1 veckas mellanrum. Om samtidig behandling mot bandmask är befogad, rekommenderas att man behandlar med detta läkemedel 1 gång och därefter fortsätter med det läkemedel som enbart innehåller milbemycinoxim vid de 3 återstående veckovisa behandlingarna.

Dosering av detta läkemedel var 4:e vecka i endemiska områden förebygger fransk hjärtmask genom att minska bördan av outvecklade fullvuxna (L5) och fullvuxna parasiter.

Vid behandling av *Thelazia callipaeda* skall milbemycinoxim ges som 2 behandlingar med 7 dagars mellanrum. Om samtidig behandling mot bandmask är befogad kan detta läkemedel ersätta det läkemedel som enbart innehåller milbemycinoxim.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda temperaturanvisningar.

MILPRO VET 2,5 mg/25 mg filmdragerade tabletter för liten hund och valp	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg filmdragerade tabletter för hund
Förvara blistret i yttre kartongen. Halva tabletter ska förvaras i blistret och användas vid nästa behandlingstillfälle. Hållbarhet i öppnad innerförpackning (halverade tabletter): 6 månader.	Förvara blistret i yttre kartongen.

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

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 det 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

2,5 mg/25 mg: MTnr: 31556

12,5 mg/125 mg: MTnr: 31557

Förpackningsstorlekar:

MILPRO VET 2,5 mg/25 mg filmdragerade tabletter för liten hund och valp	MILPRO VET 12,5 mg/125 mg filmdragerade tabletter för hund
1 pappkartong med 2 tabletter: 1 blisterförpackning med 2 tabletter.	1 pappkartong med 2 tabletter: 1 blisterförpackning med 2 tabletter.
1 pappkartong med 4 tabletter: 2 blister med 2 tabletter.	1 pappkartong med 4 tabletter: 2 blister med 2 tabletter.
1 pappkartong med 24 tabletter: 12 blister med 2 tabletter.	1 pappkartong med 24 tabletter: 12 blister med 2 tabletter.
	1 pappkartong med 48 tabletter: 24 blister med 2 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

11/07/2025

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
Yrittäjätie 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.