

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Milbemax vet. 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge

Milbemax vet. 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt

### 2. Sammansättning

Läkemedlet finns i 2 olika styrkor:

Produktens namn (Typ av tablett)	Milbemycinoxim per tablett	Prazikvantel per tablett	Hjälpämne (Röd järnoxid (E172))	Märkning
Milbemax vet. 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge (beige till brun, med artificiell köttsmak, avlång, delbar)	4 mg	10 mg	-	Ena sidan ”BC”, andra sidan ”NA”.
Milbemax vet. 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt (röd till rödbrun, med artificiell köttsmak, avlång, delbar)	16 mg	40 mg	0,213 mg	Ena sidan ”KK”, andra sidan ”NA”.

### 3. Djurslag

Katt.



### 4. Användningsområden

För katter med, eller med risk för, blandinfektion av bandmaskar, rundmaskar i magtarmkanalen och/eller hjärtmask. Läkemedlet är endast avsett för användning mot bandmaskar och rundmaskar eller som förebyggande behandling mot tropisk hjärtmask, om samtidig behandling är befogad.

#### Bandmaskar

Behandling av:

*Dipylidium caninum*,

*Taenia* spp.,

*Echinococcus multilocularis*.

#### Rundmaskar i magtarmkanalen

Behandling av:

Hakmask: *Ancylostoma tubaeforme*,

Spolmask: *Toxocara cati*.

## Hjärtmask

Förebyggande mot tropisk hjärtmask (*Dirofilaria immitis*), om det finns behov av samtidig behandling mot bandmaskar.

## **5. Kontraindikationer**

Använd inte ”**tabletter för liten katt och kattunge**” till katter som är yngre än 6 veckor och/eller väger mindre än 0,5 kg.

Använd inte ”**tabletter för katt**” till katter som väger mindre än 2 kg.

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnena.

## **6. Särskilda varningar**

### Särskilda varningar:

Möjligheten att andra djur i samma hushåll kan vara en källa till återinfektion bör övervägas, och dessa bör vid behov behandlas med ett lämpligt läkemedel.

Det rekommenderas att alla djur i hushållet behandlas samtidigt. Vid infektion med bandmaskarten *D. caninum* bör samtidig bekämpning av mellanvärdar, såsom loppor och löss, diskuteras med en veterinär för att förhindra återinfektion.

Onödig användning av läkemedel mot parasitinfektioner eller användning som avviker från instruktionerna i bipacksedeln kan öka urvalstrycket för resistensutveckling och leda till minskad effekt. Innan beslut tas om att använda detta läkemedel bör det för varje enskilt djur bestämmas vilken parasitart djuret är smittad med och smittans omfattning. Även risken för vidare smitta bör övervägas.

Om det inte föreligger risk för blandinfektion med bandmaskar eller rundmaskar, bör ett läkemedel med smalt spektrum (effekt på en viss typ av mask) användas, om detta finns tillgängligt.

Vid användning av detta läkemedel bör hänsyn tas till lokal information om känslighet hos målparasiterna, om detta finns tillgängligt.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Se till att katter och kattungar som väger mellan 0,5 och 2 kg får rätt tablettstyrka (4 mg milbemycinoxim/10 mg prazikvantel) och rätt dos. Se även avsnitt ”Dosering för varje djurslag, administrerings sätt och administreringsväg”.

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

### 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.

### Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

### Fertilitet:

Kan användas till avelsdjur.

### Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Samtidig användning av läkemedlet och selamektin (läkemedel från samma kemiska grupp, makrocycliska laktoner) tolereras väl. Inga interaktioner observerades då den rekommenderade dosen av selamektin gavs under behandling med läkemedlet i rekommenderad dos.

Samtidig användning av läkemedlet med en spot-on lösning innehållande moxidektin och imidakloprid i rekommenderade doser tolererades väl i en laboratoriestudie på 10 kattungar efter en applicering, men samtidigt bruk rekommenderas inte.

Säkerhet och effekt av samtidig användning har inte studerats i fältstudier. Eftersom ytterligare studier saknas bör försiktighet iaktas vid samtidig användning med andra makrocycliska laktoner. Studier på kombinationsbehandling har inte heller utförts på avelsdjur.

#### Överdoserings:

Vid överdosering kan, förutom de tecken som beskrivs under rekommenderad dos (se avsnitt ”Biverkningar”), även dregling förekomma. Detta kommer normalt att försvinna av sig självt inom ett dygn.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Se ”Särskilda anvisningar för destruktion”.

#### Andra försiktighetsåtgärder:

Echinokockos (t.ex. rävens dvärgbandmask) utgör en risk för människa. Eftersom echinokockos är en sjukdom som ska anmälas till Världsoorganisationen för djurhälsa (WOAH) måste särskilda riktlinjer för behandling och uppföljning, samt för personers säkerhet, erhållas från behöriga myndigheter (t.ex. experter eller institutioner för parasitologi).

## **7. Biverkningar**

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Störningar i magtarmkanalen (såsom diarré, kräkningar) Överkänslighetsreaktion Störningar i nervsystemet (såsom svårigheter att samordna rörelser och muskelryckningar) Allmän påverkan (såsom slöhet)
--	---

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 genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket  
Box 26  
751 03 Uppsala  
Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## **8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg**

Ges via munnen.

Underdosering kan resultera i ineffektiv användning och kan gynna resistensutveckling.

För att säkerställa korrekt dosering ska djurets kroppsvikt bestämmas så noggrant som möjligt.

Läkemedlet ges i en lägsta rekommenderad dos på 2 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg kroppsvikt, som engångsdos.

Beroende på kattens vikt är den faktiska doseringen följande:

<b>Kattens vikt</b>	<b>Milbemax vet. 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge</b>	<b>Milbemax vet. 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt</b>
---------------------	---	---

0,5 – 1 kg	½ tablett	
över 1 – 2 kg	1 tablett	
2 – 4 kg		½ tablett
över 4 – 8 kg		1 tablett
över 8 – 12 kg		1½ tablett

Läkemedlet kan användas som förebyggande behandling av tropisk hjärtmask, om samtidig behandling mot bandmask är befogad. Behandling ger ett förebyggande skydd under en månad mot hjärtmask. För regelbunden förebyggande behandling av hjärtmask är användning av ett läkemedel med endast en aktiv substans att föredra.

## **9. Råd om korrekt administrering**

Läkemedlet ska ges med eller efter foderintag, vilket säkerställer optimalt skydd mot hjärtmask.

## **10. Karenstider**

Ej relevant.

## **11. Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara blistret i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet som anges på blistret och kartongen efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarheten för halverade tabletter är 6 månader i öppnad innerförpackning.

## **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 förutom vissa förpackningsstorlekar.

## **14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

Filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge: 19192

Filmdragerade tabletter för katt: 19193

Blister av PVC/PE/PVdC/aluminium i en ytterkartong.

Kartong med 1 blister med 2 eller 4 filmdragerade tabletter.  
Kartong med 1, 2, 5 eller 10 blister med 10 filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

2025-03-20

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

**16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Tyskland  
Tel.: +46 108989397  
PV.SWE@elancoah.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Elanco France S.A.S., 26 rue de la Chapelle, F-68330 Huningue, Frankrike