

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

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

2. Koostumus

Eläinlääkettä on kahta vahvuutta:

Eläinlääkkeen nimi	Milbemysiinioksiimi tablettia kohden	Pratsikvanteeli tablettia kohden	Apuaineet
Milbetab kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle Valkoinen tai luonnonvalkoinen, soikea, kalvopäällysteinen tabletti, jossa on molemmin puolin jakouurre. Tabletin voi puolittaa.	4,0 mg	10,0 mg	Titaanidioksidi 0,486 mg
Milbetab kalvopäällysteiset tabletit kissalle Vaaleanpunainen/oranssi, soikea, kalvopäällysteinen tabletti, jossa on molemmin puolin jakouurre. Tabletin voi puolittaa.	16,0 mg	40,0 mg	Titaanidioksidi 0,519 mg Rautaoksidi, keltainen (E172) 0,052 mg Rautaoksidi, punainen (E172) 0,036 mg

3. Kohde-eläinlaji

Kissa ($\geq 0,5$ - 2 kg).

4. Käyttöaiheet

Kissoille, joilla on heisimatojen, ruoansulatuskanavassa esiintyvien pyörömatojen ja/tai sydänmadon aiheuttamia sekainfektioita tai niiden riski. Tämä eläinlääke on tarkoitettu käytettäväksi vain, jos samanaikainen heisi- ja pyörömatohoito tai sydänmatotartunnan ehkäisy on aiheellista.

Heisimadot

Heisimatotartuntojen hoito:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus multilocularis

Ruoansulatuskanavan sukkulamadot

Hoito:

Koukkumato: *Ancylostoma tubaeforme*

Pyörömato: *Toxocara cati*

Sydänmato

Sydänmatotaudin (*Dirofilaria immitis*) ehkäisy, jos samanaikainen hoito heisimatojen torjumiseksi on aiheellista.

5. Vasta-aiheet

Älä käytä tabletteja pienelle kissalle ja kissanpennulle alle 6-viikkoisille ja/tai alle 0,5 kg painoisille kissoille.

Älä käytä tabletteja kissalle alle 2 kg painoisille kissoille.

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

6. Erityisvaroitukset

On otettava huomioon mahdollisuus, että saman talouden muut kotieläimet voivat olla uudelleentartunnan lähde, ja muut eläimet on hoidettava tarpeen mukaan asianmukaisella eläinlääkkeellä.

On suositeltavaa hoitaa samanaikaisesti kaikki samassa taloudessa asuvat kotieläimet.

Kun kyseessä on *D. caninum* -infektio, eläinlääkärin kanssa on keskusteltava väli-isäntien, kuten kirppujen ja täiden, samanaikaisesta häädöstä, jotta infektion uusiutuminen voidaan välttää.

Loislääkkeiden tarpeeton tai valmisteyhteenvedon ohjeista poikkeava käyttö voi lisätä resistenssin valintapainetta ja johtaa tehon heikkenemiseen. Eläinlääkkeen käyttöä koskevan päätöksen tulisi kunkin yksittäisen eläimen osalta perustua loislajin ja loistaakan tai epidemiologisen tilanteen mukaisen tartuntariskin varmistamiseen.

Jos pyörömatojen tai heisimatojen aiheuttamien sekainfektioiden riskiä ei ole, on käytettävä kapeakirjoista eläinlääkettä, jos saatavissa.

Tämän eläinlääkkeen käytössä tulisi ottaa huomioon kohteena olevien loisten paikalliset herkkyystiedot, jos saatavissa.

*Dipylidium caninum*in resistenssiä pratsikvantelille ja *Dirofilaria immitis* -bakteerin resistenssiä makrosyklisille laktoneille on raportoitu.

On suositeltavaa tutkia tarkemmin epäiltyjä resistenssiä käyttämällä asianmukaista diagnostiikkaa.

Vahvistetusta resistenssistä on ilmoitettava myyntiluvan haltijalle tai toimivaltaiselle viranomaiselle viranomaiset.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

On varmistettava, että 0,5 ja ≤ 2 kg painoisille kissoille ja kissanpennuille annetaan oikean vahvuinen tabletti (4 mg milbemysiinioksiimia / 10 mg pratsikvanteelia) ja oikea annos. Ks. myös kohta ”Annostus, antoreiitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain”.

Tutkimuksia ei ole tehty hyvin huonokuntoisilla kissoilla eikä yksilöillä, joilla on vaikea munuaisten tai maksan vajaatoiminta. Tätä eläinlääkettä ei suositella käytettäväksi tällaisille eläimille tai sitä tulee käyttää vain eläinlääkärin hyöty-riskiarvion jälkeen.

Koska tabletit ovat maustettuja, ne on säilytettävä turvallisessa paikassa eläinten ulottumattomissa.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä milbemysiinioksiimi/pratsikvanteli, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa.

Vältä vahingossa tapahtuvaa nielemistä. Tämä eläinlääke voi olla haitallista nieltynä, erityisesti lapsille. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Käyttämättömät tabletin osat on hävitettävä. Tuote on säilytettävä turvallisessa paikassa.

Pese kädet käytön jälkeen.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:
Ks. kohta "Erityiset varotoimet hävittämiselle".

Muut varotoimet:

Ekinokokkoosi on vaaraksi ihmiselle. Ekinokokkoosi on tauti, josta on ilmoitettava Maailman eläintautijärjestö WOAH:lle, Tämän vuoksi asianmukaiselta toimivaltaiselta viranomaiselta (esim. loistartuntoihin perehtyneeltä eläinlääkintäyksiköltä) on saatava erityiset hoitoa, seurantaa ja henkilöiden suojelua koskevat ohjeet.

Tiineys ja laktaatio:

Voidaan käyttää tiineyden ja laktaation aikana.

Hedelmällisyys:

Voidaan käyttää siitoseläimille.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Tämän eläinlääkkeen ja selamektiinin samanaikainen käyttö on hyvin siedettyä. Yhteisvaikutuksia ei tullut esille, kun makrosyklisiin laktoineihin kuuluvaa selamektiiniä, annettiin samanaikaisesti tätä eläinlääkettä käytettäessä. Molempia lääkkeitä annettiin suositeltuina annoksina.

Tämän eläinlääkkeen samanaikainen käyttö suositusannoksilla moksidektiinia ja imidaklopridia sisältävän paikallisvalebaliinoksen kanssa oli hyvin siedetty kerta-annoksen jälkeen 10 kissanpennulla tehdyssä laboratoriotutkimuksessa. Yhteiskäyttöä ei kuitenkaan suositella.

Samanaikaisen käytön turvallisuutta ja tehoa ei ole tutkittu kenttätutkimuksissa. Laajempien tutkimusten puuttuessa tulee noudattaa varovaisuutta käytettäessä samanaikaisesti muita makrosyklisiä laktoneita. Tutkimuksia yhteiskäytöstä ei myöskään ole tehty siitoseläimillä.

Yliannostus:

Suosittelulla annoksilla tavattujen oireiden lisäksi (ks. kohta 7 "Haittatapahtumat") yliannostuksen yhteydessä todettu kuolaamista. Tämä oire häviää yleensä itsestään vuorokauden kuluessa.

7. Haittatapahtumat

Kissa:

Erittäin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Ruoansulatuskanavan oireet (kuten ripuli, oksentelu) Yliherkkyysoireet Hermostolliset oireet (kuten haparointi ja lihasvärinä) Yleisoireet (kuten uneliaisuus)
---	---

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 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

Annetaan suun kautta.

Aliannostus voi johtaa tehottomaan käyttöön ja edistää resistenssin kehittymistä.

Paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti, jotta varmistetaan oikea annostus. Eläinlääkettä annostellaan kerta-annoksena vähintään 2 mg milbemysiinioksiimia ja 5 mg pratsikvanteelia elopainokiloa kohden.

Eläinlääke annetaan ruuan kanssa tai ruokailun jälkeen. Näin varmistetaan paras mahdollinen suoja sydänmatotautia vastaan.

Uusintakäsittelyjen tarpeen ja tiheyden olisi perustuttava ammatillisiin neuvoihin, ja niissä olisi otettava huomioon paikallinen epidemiologinen tilanne ja eläimen elintavat.

Käytännön annostus on kissan painon mukaan seuraava:

Kissan Paino	4 mg/10 mg tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle	16 mg/40 mg tabletit kissalle
0,5 - 1 kg	½ tabletti (valkoinen tai luonnonvalkoinen)	
> 1 - 2 kg	1 tabletti (valkoinen tai luonnonvalkoinen)	
2 - 4 kg		½ tabletti (vaaleanpunainen/oranssi)
> 4 - 8 kg		1 tabletti (vaaleanpunainen/oranssi)
> 8 - 12 kg		1½ tablettia (vaaleanpunainen/oranssi)

Tämä eläinlääke voidaan sisällyttää sydänmatotaudin ehkäisyohjelmaan, jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen. Hoito tällä eläinlääkkeellä ehkäisee sydänmatotautia yhden kuukauden ajan. Sydänmadon säännölliseen ehkäisyyn suositellaan pitkävaikutteisen tuotteen joka sisältää yhtä vaikuttavaa ainetta.

9. Annostusohjeet

Eläinlääke annetaan ruuan kanssa tai ruokailun jälkeen.

10. Varoajat

Ei oleellinen.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Pidä läpipainopakkaus ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu läpipainopakkausessa ja pahvikotelossa 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 milbemysiinioksiimi ja pratsikvanteeli saattavat 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

Milbetab 4 mg/10 mg: MTnr 43090

Milbetab 16 mg/40 mg: MTnr 43089

Pakkauskoot:

1 pahvipakkaus, jossa 2 tablettia (yksi 2 tabletin läpipainopakkaus).

1 pahvipakkaus, jossa 4 tablettia (yksi 4 tabletin läpipainopakkaus tai kaksi 2 tabletin läpipainopakkausta).

1 pahvipakkaus, jossa 10 tablettia (yksi 10 tabletin läpipainopakkaus tai viisi 2 tabletin läpipainopakkausta).

1 pahvipakkaus, jossa 20 tablettia (kaksi 10 tabletin läpipainopakkausta tai kymmenen 2 tabletin läpipainopakkausta).

1 pahvipakkaus, jossa 50 tablettia (viisi 10 tabletin läpipainopakkausta).

1 pahvipakkaus, jossa 100 tablettia (kymmenen 10 tabletin läpipainopakkausta).

Monipakkaus, jossa on 10 yksittäistä 2 tabletin pakkausta.

Monipakkaus, jossa on 10 yksittäistä 20 tabletin pakkausta.

Monipakkaus, jossa on 10 yksittäistä 50 tabletin pakkausta.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

17.06.2025

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

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, H62 FH90
Irlanti

Puh: +353 (0)91 841788

Sähköposti: vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

17. Lisätietoja

Ei oleellinen.

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Milbetab 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge

Milbetab 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt

2. Sammansättning

Läkemedlet finns i två olika styrkor:

Läkemedlets namn	Milbemycinoxim per tablett	Prazikvantel per tablett	Hjälpämnen
Milbetab filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge Vit till benvit, oval, filmdragerad tablett med en brytlinje på båda sidor. Tabletten kan delas upp i halvor.	4,0 mg	10,0 mg	Titandioxid 0,486 mg
Milbetab filmdragerade tabletter för katt Rosa/orange, oval, filmdragerad tablett med en brytlinje på båda sidor. Tabletten kan delas upp i halvor.	16,0 mg	40,0 mg	Titandioxid 0,519 mg Järnoxid, gul (E172) 0,052 mg Järnoxid, röd (E172) 0,036 mg

3. Djurslag

Katt (\geq 0,5 - 2 kg).

4. Indikationer för användning

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 hjärtmask, om samtidig behandling är befogad. _

Cestoder:

Behandling av bandmask:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus multilocularis

Gastrointestinala nematoder:

Behandling av

Hakmask: *Ancylostoma tubaeforme*

Spolmask: *Toxocara cati*

Hjärtmask

Förebyggande mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*) om samtidig behandling mot cestoder är indicerad.

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 hjälpämnen.

6. 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 hushåll behandlas samtidigt. Vid infektion med cestoden *D. caninum* bör samtidig bekämpning av mellansvärdar, såsom loppor och löss, diskuteras med en veterinär för att förhindra återinfektion.

Onödig användning av antiparasitiska läkemedel eller användning som avviker från instruktionerna i produktresumén kan öka urvalstrycket för resistens utveckling och leda till minskad effekt. Beslutet om att använda läkemedlet ska baseras på bekräftelse av parasitarten och -bördan, eller risken för infektion baserat på dess epidemiologiska egenskaper, för varje enskilt djur.

Om det inte föreligger risk för blandinfektion med nematoder eller cestoder, bör ett läkemedel med smalt spektrum användas, om det finns tillgängligt.

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

Resistens hos *Dipylidium caninum* mot prazikvantel och resistens hos *Dirofilaria immitis* mot makrocycliska laktoner har rapporterats.

Det rekommenderas att ytterligare utreda fall av misstänkt resistens med hjälp av lämplig diagnostisk metod.

Bekräftad resistens ska rapporteras till innehavaren av försäljningsgodkännandet eller till behöriga myndigheter.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

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

Inga studier har utförts på kraftigt försvagade katter eller individer med allvarligt nedsatt njur- eller leverfunktion. Läkemedlet rekommenderas inte till sådana djur eller endast i enlighet med veterinärens nytta/riskbedömning.

Eftersom tabletterna är smaksatta ska de förvaras på ett säkert ställe utom räckhåll för djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer med känd överkänslighet mot milbemycinoxim/prazikvantel bör undvika kontakt med läkemedlet.

Undvik oavsiktlig förtäring.

Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt vid förtäring, särskilt för barn.

Oanvända tabletdelar ska kasseras. Läkemedlet ska förvaras på en säker plats.

Vid oavsiktlig förtäring, uppsök omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren.

Tvätta händerna efter användning.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Se avsnitt "Särskilda anvisningar för destruktions".

Andra försiktighetsåtgärder:

Ekinokockos utgör en risk för människa. Eftersom ekinokockos är en sjukdom som ska anmälas till Världshälsoorganisationen 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).

Dräktighet och digivning:

Kan användas under graviditet och amning.

Fertilitet:

Kan användas till avelsdjur.

Interaktion med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Samtidig användning av läkemedlet och selamektin tolereras väl. Inga interaktioner observerades då den rekommenderade dosen av den makrocycliska laktonen selamektin administrerades under behandling med läkemedlet i rekommenderad dos.

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

Säkerheten och effekten av samtidig användning har inte undersökts i fältstudier.

Da ytterligare studier saknas bör försiktighet iaktas vid samtidig användning med andra makrocycliska laktoner. Studier 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.

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:

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.

Underdosering kan leda till ineffektiv användning och kan gynna resistensutveckling. För att säkerställa en korrekt dosering bör kroppsvikten bestämmas så exakt som möjligt. Läkemedlet ges i en lägsta rekommenderad dos på 2 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg kroppsvikt, som engångsdos.

Läkemedlet ska administreras under eller efter foderintag. Denna procedur säkerställer optimalt skydd mot hjärtmasksjukdomar.

Behovet och frekvensen av ombehandlingar bör baseras på professionell rådgivning och ta hänsyn till den lokala epidemiologiska situationen och djurets livsstil.

Beroende på kattens kroppsvikt är den praktiska doseringen enligt följande:

Kattens vikt	4 mg/10 mg tabletter för liten katt och kattunge	16 mg/40 mg tabletter för katt
0,5 - 1 kg	½ tablett (vit till benvit)	
> 1 - 2 kg	1 tablett (vit till benvit)	
2 - 4 kg		½ tablett (rosa/orange)
> 4 - 8 kg		1 tablett (rosa/orange)
> 8 - 12 kg		1½ tabletter (rosa/orange)

Läkemedlet kan användas för prevention av tropisk hjärtmask, om samtidig behandling mot cestoder är indicerad. Läkemedlet ger ett förebyggande skydd under en månad mot hjärtmask. För regelbundet förebyggande av hjärtmasksjukdom är användning av ett läkemedel med smalt spektrum som innehåller en enda aktiv substans att föredra.

9. Råd om korrekt administrering

Läkemedlet ska administreras under eller efter foderintag.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara blistret i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

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

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller hushållsavfall.

Läkemedlet får inte släppas ut i vattendrag på grund av att milbemycinoxim och prazikvantel kan vara farliga 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 försäljningstillståndet och förpackningsstorlekar

Milbetab 4 mg/10 mg: MTnr 43090

Milbetab 16 mg/40 mg: MTnr 43089

Förpackningsstorlekar:

1 pappkartong innehållande 2 tabletter (1 blisterförpackning om 2 tabletter).

1 pappkartong innehållande 4 tabletter (1 blisterförpackning om 4 tabletter eller 2 blisterförpackningar om 2 tabletter).

1 pappkartong innehållande 10 tabletter (1 blisterförpackning om 10 tabletter eller 5 blisterförpackningar om 2 tabletter).

1 pappkartong innehållande 20 tabletter (2 blisterförpackningar om 10 tabletter eller 10 blisterförpackningar om 2 tabletter).

1 pappkartong innehållande 50 tabletter (5 blisterförpackningar om 10 tabletter).

1 pappkartong innehållande 100 tabletter (10 blisterförpackningar om 10 tabletter).

Multiförpackning med 10 individuella förpackningar med 2 tabletter.

Multiförpackning med 10 individuella förpackningar med 20 tabletter.

Multiförpackning med 10 individuella förpackningar med 50 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

17.06.2025

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 och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea, Co. Galway, H62 FH90

Irland

Tel: +353 (0)91 841788

E-mail: vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

17. Övrig information

Ej relevant.