

## **DODATAK I**

### **SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA**

Milprazon, 12,5 mg/125 mg,  
tableta za pse najmanje tjelesne mase 5 kg  
KLASA: UP/I-322-05/21-01/966  
URBROJ:525-10/0518-21-3  
IE/V/0462/001-002/IB/019

1/18

prosinac 2021

## 1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Milprazon, 12,5 mg/125 mg, tableta za pse najmanje tjelesne mase 5 kg (BE, BG, CZ, CY, DE, EE, EL, ES, FR, HR, HU, IE, IT, LT, LV, NL, PL, PT, RO, SI, SK, UK)

Milprazon vet, 12,5 mg/125 mg, tableta za pse najmanje tjelesne mase 5 kg (SE)

## 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna tableta sadržava:

### Djelatne tvari:

Milbemicinoksim	12,5 mg
Prazikvantel	125,0 mg

### Pomoćne tvari:

Potpuni popis pomoćnih tvari vidi u odjeljku 6.1.

## 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta.

Žućkasto-bijele tablete sa sredim mrljama, okrugle, blago bikonveksne.

## 4. KLINIČKE POJEDINOSTI

### 4.1 Ciljne vrste životinja

Pas (psi najmanje tjelesne mase 5 kg).

### 4.2 Indikacije za primjenu, navesti ciljne vrste životinja

Liječenje mješovitih invazija u pasa uzrokovanih odraslim trakavicama i oblićima sljedećih vrsta:

- Trakavice:

*Dipylidium caninum*

*Taenia* spp.

*Echinococcus* spp.

*Mesocestoides* spp.

- Oblići:

*Ancylostoma caninum*

*Toxocara canis*

*Toxascaris leonina*

*Trichuris vulpis*

*Crenosoma vulpis* (smanjenje razine invazije)

*Angiostrongylus vasorum* (smanjenje razine invazije kasnim razvojnim stadijima (L5) i odraslim parazitima; vidjeti specifične programe liječenja i sprječavanja bolesti u odjeljku 4.9 „Količine koje se primjenjuju i put primjene“).

*Thelazia callipaeda* (vidjeti specifični program liječenja u odjeljku 4.9 „Količine koje se primjenjuju i put primjene“).

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod (VMP) također se može primijeniti i za sprječavanje srčane dirofilarioze (*Dirofilaria immitis*), ako je istovremeno indicirano i liječenje invazija trakavicama.

#### 4.3 Kontraindikacije

VMP se ne smije primjenjivati psima tjelesne mase manje od 5 kg.

VMP se ne smije primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatne tvari ili na bilo koju pomoćnu tvar.

Također treba vidjeti odjeljak 4.5 „Posebne mjere opreza prilikom primjene“.

#### 4.4 Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja

Rezistencija parazita na neku skupinu antihelmintika može se razviti nakon učestale i ponavljane primjene antihelmintika iz te skupine.

Preporučuje se istovremeno liječenje svih životinja u kućanstvu.

Prilikom planiranja učinkovitog programa dehelmintizacije treba uzeti u obzir lokalne epizootiološke podatke i rizik od izloženosti pasa parazitima, te se preporučuje zatražiti savjet veterinara.

Kada je prisutna invazija s *D. caninum*, treba uzeti u obzir istovremeno liječenje infestacija uzrokovanih s posrednicima u razvojnog ciklusu navedene trakavice, kao što su buhe i uši da bi se sprječila ponovna invazija.

#### 4.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

##### Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama

Ispitivanja provedena s milbemicinoksimom pokazuju da je neškodljiva doza za neke pse pasmina *Collie* ili srodnih pasmina, manja nego za pse ostalih pasmina. U pasa navedenih pasmina treba se strogo pridržavati propisanih doza.

Podnošljivost VMP-a u štenadi navedenih pasmina nije ispitana.

Klinički znakovi u pasa pasmina *Collie* slični su onima u općoj populaciji pasa nakon predoziranja.

Liječenje pasa s velikim brojem cirkulirajućih mikrofilarija može ponekad dovesti do pojave reakcija preosjetljivosti, kao što su blijede sluznice, povraćanje, drhtanje, otežano disanje ili prekomjerno slinjenje. Ove reakcije povezane su s oslobođanjem proteina iz mrtvih ili ugibajućih mikrofilarija i nisu izravni toksični učinak VMP-a. Stoga se ne preporučuje primjena psima s mikrofilarijem (mikrofilarije u krvi).

U područjima s rizikom od pojave srčane dirofilarioze, ili u slučaju kada se zna da je pas boravio i vratio se s rizičnog područja, prije primjene VMP-a, preporučuje se savjetovanje s veterinарom kako bi se isključila prisutnost invazije s *Dirofilaria immitis*. U slučaju pozitivne dijagnoze, prije primjene ovog VMP-a treba primijeniti VMP za liječenje invazije s odraslim oblicima *Dirofilaria immitis*.

Nisu provedena ispitivanja na jako oslabljenim psima ili psima s težim poremećajima funkcije bubrega ili jetre. Ne preporučuje se primjena VMP-a takvim životinjama ili im se VMP može primijeniti samo u skladu s procjenom veterinara o odnosu koristi i rizika.

Invazije trakavicama u pasa mlađih od 4 tjedna nisu uobičajene. Stoga liječenje životinja mlađih od 4 tjedna s VMP-om koji sadržava kombinaciju djelatnih tvari ne mora biti neophodno.

Budući da su tablete aromatizirane treba ih čuvati na sigurnom mjestu izvan dosega životinja

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama

U slučaju da se tablete nehotice progutaju, pogotovo ako ih progutaju djeca, odmah treba potražiti pomoć liječnika i pokazati mu uputu o VMP-u ili etiketu.

Nakon primjene VMP-a treba oprati ruke.

#### Ostale mjere opreza

Ehinokokoza predstavlja opasnost za ljude. Budući da je ehinokokoza bolest koja se prijavljuje Svjetskoj organizaciji za zdravlje životinja (OIE – *World Organisation for Animal Health*), treba se pridržavati specifičnih vodiča za liječenje i provođenje mjera za daljnje suzbijanje te bolesti te vodiča o mjerama zaštite ljudi, propisanih od mjerodavnih nadležnih tijela.

#### **4.6 Nuspojave (učestalost i ozbiljnost)**

U vrlo rijetkim slučajevima su nakon primjene kombinacije milbemicinoksima i prazikvantela u pasa primjećeni opći simptomi (poput letargije), neurološki simptomi (poput tremora mišića i ataksije) i/ili želučano-crijevni simptomi (poput povraćanja, proljeva, anoreksije i slinjenja).

U vrlo rijetkim slučajevima primjećene su reakcije preosjetljivosti nakon primjene VMP-a.

Učestalost nuspojava je odredena sukladno sljedećim pravilima:

- vrlo česte (više od 1 na 10 tretiranih životinja pokazuju nuspojave)
- česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 100 tretiranih životinja)
- manje česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 1.000 tretiranih životinja)
- rijetke (više od 1 ali manje od 10 životinja na 10.000 tretiranih životinja)
- vrlo rijetke (manje od 1 životinje na 10.000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve).

#### **4.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja**

VMP se može primijeniti rasplodnim psima, uključujući gravidne kuje i kuje u laktaciji.

#### **4.8 Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija**

Nisu primjećene interakcije nakon primjene propisane doze makrocikličkog lakton selamektina tijekom liječenja s propisanom dozom kombinacije milbemicinoksima i prazikvantela. U nedostatku drugih ispitivanja, ovaj VMP treba oprezno primjenjivati istovremeno s drugim makrocikličkim laktonima. Ispitanja interakcija navedenih tvari također nisu provedena na rasplodnim životinjama.

#### **4.9 Količine koje se primjenjuju i put primjene**

Primjena kroz usta.

Pse treba izvagati kako bi se osiguralo precizno doziranje.

Najmanja propisana doza: 0,5 mg milbemicinoksima i 5 mg prazikvantela na kg t.m. daje se jedanput kroz usta.

VMP treba primijeniti s hranom ili nakon hranjenja.

Praktično doziranje, ovisno o tjelesnoj masi psa, je sljedeće:

Tjelesna masa	Tableta
5 - 25 kg	1 tableta
> 25 - 50 kg	2 tablete
> 50 - 70 kg	3 tablete

U slučajevima kada je istovremeno potrebno sprječavanje srčane dirofilarioze i liječenje invazije trakavicama, ovaj VMP može zamijeniti VMP za sprječavanje srčane dirofilarioze koji sadržava jednu djelatnu tvar.

Za liječenje invazije s *Angiostrongylus vasorum*, milbemicinoksim treba primijeniti četiri puta u tjednim razmacima. Kada je indicirano i istovremeno liječenje invazije trakavicama, preporučuje se jedna primjena ovog VMP-a te primjena VMP-a koji sadržava samo milbemicinoksim za preostalo trojedno liječenje.

Primjena ovog VMP-a svaka četiri tjedna spriječit će angiostrongilozu u enzootskim područjima zbog smanjenja broja kasnih razvojnih stadija (L5) i odraslih parazita, ako je navedeno trajanje primjene opravdano istovremenim liječenjem i invazije trakavicama.

Za liječenje invazije s *Thelazia callipaeda*, milbemicinoksim treba primijeniti dva puta s razmakom od sedam dana. Ako je istovremeno potrebno i liječenje invazije trakavicama, ovaj VMP može zamijeniti VMP koji sadržava samo milbemicinoksim.

#### **4.10 Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti), ako je nužno**

Nema dostupnih podataka.

#### **4.11 Karenčija(e)**

Nije primjenjivo.

### **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

Farmakoterapijska grupa: endektocidi, makrociklički laktoni, milbemicin u kombinaciji  
ATCvet kod: QP54AB51

#### **5.1 Farmakodinamička svojstva**

Milbemicinoksim pripada skupini makrocikličkih laktona. Dobiva se fermentacijom *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. Milbemicinoksim je učinkovit protiv grinja, larvalnih stadija i odraslih oblića, kao i protiv larvi *Dirofilaria immitis*.

Učinak milbemicina je povezan s njegovim djelovanjem na prijenos živčanih impulsa u beskralježnjaka: milbemicinoksim, poput avermektina i drugih milbemicina, u oblića i insekata povećava propusnost stanične membrane za ione klora putem glutamatom reguliranih kanala za ione klora (slični GABA<sub>A</sub> i glicinskim receptorima kralježnjaka). To dovodi do hiperpolarizacije membrane mišićne ili živčane stanice i flakcidne paralize te uginuća parazita.

Prazikvantel je acilirani derivat pirazinoizokinolina. Učinkovit je protiv trakavica i metilja. U staničnim membranama parazita mijenja propusnost za kalcij ( $\text{Ca}^{2+}$ ) izazivajući neravnotežu membranskih struktura, što dovodi do depolarizacije membrane i gotovo trenutne kontrakcije muskulature (tetanija), brze vakuolizacije sincicijske opne (tegumenta) i posljedično njenog raspadanja. To olakšava izbacivanje parazita iz želučano-crijevnog sustava ili uzrokuje njegovo uginuće.

#### **5.2 Farmakokinetički podaci**

Nakon primjene prazikvantela psima kroz usta, poslije unosa manje količine hrane, najveće koncentracije izvorne tvari u serumu brzo se postižu ( $T_{\max}$  je približno 0,25 do 2,5 sata) i brzo se smanjuju ( $t_{1/2}$  je približno 1 sat) Učinak prvog prolaska kroz jetru je značajan zbog vrlo brze i gotovo potpune biotransformacije u jetri, većinom u monohidroksilirane (i neke di- i trihidroksilirane) derivate, koji se prije izlučivanja većinom konjugiraju u obliku glukuronida i/ili sulfata. Približno

Milprazon, 12,5 mg/125 mg.  
tableta za pse najmanje tjelesne mase 5 kg  
KLASA: UP/I-322-05/21-01/966  
URBROJ:525-10/0518-21-3  
IE/V/0462/001-002/IB/019

prošinac 2021  
09.01.2021.

80% prazikvantela se veže za proteine plazme. Izlučivanje je brzo i potpuno (približno 90% u 2 dana), a glavni put izlučivanja je kroz bubrege.

Nakon primjene milbemicinoksima psima kroz usta, poslije unosa manje količine hrane, najveće koncentracije u plazmi postižu se za približno 0,75 do 3,5 sata, a zatim se smanjuju pri čemu je poluvrijeme eliminacije nemetaboliziranog milbemicinoksima između 1 i 4 dana. Bioraspoloživost je oko 80%.

Čini se da se milbemicinoksim u štakora potpuno metabolizira, iako sporo, budući da nepromijenjeni milbemicinoksim nije pronaden u urinu ili fecesu. Glavni metaboliti u štakora su monohidroksilirani derivati, koji se pripisuju biotransformaciji u jetri.

Osim u relativno velikim koncentracijama u jetri, milbemicinoksim je u manjoj koncentraciji prisutan i u masnom tkivu, što je odraz njegove lipofilnosti.

## 6. FARMACEUTSKI PODACI

### 6.1 Popis pomoćnih tvari

Celuloza, mikrokristalična

Laktoza hidrat

Povidon

Karmelozanatrij, umrežena

Silicijev dioksid, koloidni, bezvodni

Aroma mesa

Kvasac u prahu

Magnezijev stearat

### 6.2 Glavne inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

### 6.3 Rok valjanosti

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 3 godine.

### 6.4 Posebne mjere pri čuvanju

Čuvati u originalnom pakovanju radi zaštite od vlage. Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne zahtijeva nikakve posebne temperaturne uvjete čuvanja.

### 6.5 Osobine i sastav unutarnjeg pakovanja

Blisteri se sastoje od hladno formirane OPA/AI/PVC folije i aluminijске folije.

Kutija koja sadržava 1 blister s 2 tablete.

Kutija koja sadržava 1 blister s 4 tablete.

Kutija koja sadržava 12 blistera, svaki s 4 tablete.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

### 6.6 Posebne mjere opreza prilikom odlaganja neupotrebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda

Bilo koji neupotrebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda moraju se odlagati u skladu s propisima o zbrinjavanju otpada. S ovim VMP-om ne smiju se kontaminirati vodotokovi jer to može biti opasno za ribe i druge vodene organizme.

**7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

KRKA d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenija

**8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

UP/I-322-05/19-01/802

**9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/PRODULJENJA ODOBRENJA**

Datum posljednjeg produljenja odobrenja: 10. veljače 2020. godine

**10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

20. prosinca 2021. godine

**ZABRANA PRODAJE, OPSKRBE I/ILI PRIMJENE**

Nije primjenjivo.

Milprazon, 12,5 mg/125 mg,  
tableta za pse najmanje tjelesne mase 5 kg  
KLASA: UP/I-322-05/21-01/966  
URBROJ:525-10/0518-21-3  
IE/V/0462/001-002/IB/019

*[Handwritten signature]*  
proštanac 2021  
*[Handwritten signature]*  
GORENKO