

NOTICE**1. Nom du médicament vétérinaire**

Milbemax 16 mg/40 mg comprimés pelliculés pour chats.

Milbemax 4 mg/10 mg comprimés pelliculés pour petits chats et chatons.

2. Composition

Ce médicament vétérinaire est disponible en 2 tailles différentes :

Nom comprimé (description du comprimé)	Oxime de milbémycine par comprimé	Praziquantel par comprimé	Excipient (oxyde de fer rouge (E172))	Impression
Milbemax 4 mg/10 mg comprimés pelliculés pour petits chats et chatons (beige à brun, à l'arôme artificiel de bœuf, oblong, sécable).	4 mg	10 mg	/	Une face «BC», l'autre face «NA».
Milbemax 16 mg/40 mg comprimés pelliculés pour chats (rougeâtre à brun rougeâtre, à l'arôme artificiel de bœuf, oblong, sécable).	16 mg	40 mg	0,213 mg	Une face «KK», l'autre face «NA».

3. Espèces cibles

Chats.

**4. Indications d'utilisation**

Pour les chats présentant ou risquant de présenter des infections mixtes de cestodes, de nématodes gastro-intestinaux et/ou de vers du cœur. Ce médicament vétérinaire n'est indiqué que lorsque l'utilisation contre les cestodes et les nématodes ou la prévention de la dirofilariose est indiquée en même temps.

Cestodes

Traitement des cestodes :

Dipylidium caninum,

Taenia spp,

Echinococcus multilocularis.

Nématodes gastro-intestinaux

Traitement de :

l'ankylostome : *Ancylostoma tubaeforme*,

de l'ascaris : *Toxocara cati*.

Vers du cœur

Prévention de la dirofilariose (*Dirofilaria immitis*), si un traitement concomitant contre des cestodes est indiqué.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser les «**comprimés pour petits chats et chatons**» chez les chats de moins de 6 semaines et/ou pesant moins de 0,5 kg.

Ne pas utiliser les «**comprimés pour chats**» chez les chats pesant moins de 2 kg.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières:

La possibilité que d'autres animaux du même foyer puissent être une source de réinfection doit être envisagée et ces animaux doivent être traités si nécessaire avec un médicament vétérinaire approprié. Il est recommandé de traiter de façon concomitante tous les animaux vivant dans le même foyer.

Lorsque l'infestation par le cestode *D.caninum* a été confirmée, un traitement concomitant contre les hôtes intermédiaires, tel que les puces et les poux, doit être discuté avec un vétérinaire pour prévenir la ré-infestation.

Une utilisation non raisonnée d'antiparasitaires ou s'écartant des recommandations du notice peut augmenter la pression de sélection de résistance et entraîner une diminution de l'efficacité. La décision d'utiliser le médicament vétérinaire doit être fondée sur la confirmation de l'espèce parasitaire et de la charge parasitaire, ou du risque d'infection sur la base de ses caractéristiques épidémiologiques, pour chaque animal.

Un médicament vétérinaire à spectre étroit doit être utilisé en l'absence de risque de co-infection avec des nématodes ou cestodes, lorsque disponible.

L'utilisation de ce médicament vétérinaire doit tenir compte des informations locales sur la sensibilité des parasites cibles, lorsque disponibles.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

S'assurer que les chats et les chatons pesant entre 0,5 et ≤ 2 kg reçoivent le comprimé de dosage approprié (4 mg milbémycine oxime / 10 mg praziquantel) et la dose appropriée. Voir également la rubrique « Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration ».

Aucun essai n'a été réalisé sur des chats sévèrement débilités ou ayant une atteinte rénale ou hépatique importante. Dans ce type de cas, l'utilisation du médicament vétérinaire n'est pas recommandée ou seulement après évaluation du rapport bénéfice/risque par votre vétérinaire.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

Se laver les mains après usage.

En cas d'ingestion accidentelle de comprimés, en particulier par des enfants, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation:

Peut être utilisé au cours de la gestation et lactation.

Fertilité:

Peut être utilisé pour les animaux reproducteurs.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

L'utilisation simultanée du médicament vétérinaire et de sélamectine est bien tolérée. Aucune interaction n'a été observée en cas d'administration à la dose recommandée d'une lactone macrocyclique sélamectine lors du traitement avec le médicament vétérinaire à la dose recommandée. Bien que non recommandée, l'utilisation concomitante du médicament vétérinaire avec un spot-on contenant de la moxidectine et de l'imidaclopride aux doses recommandées en une seule application a été bien tolérée lors d'une étude de laboratoire portant sur 10 chatons.

La sécurité et l'efficacité de l'utilisation concomitante n'a pas été évaluée lors d'essais terrain. En l'absence d'autres études, une attention particulière doit être prise en cas d'administration concomitante avec toute autre lactone macrocyclique. De plus, aucune étude de ce type n'a été réalisée sur des animaux reproducteurs.

Surdosage:

En cas de surdosage, en plus des signes observés à la dose recommandée (voir rubrique « Effets indésirables »), une hypersalivation peut être observée. Ce signe disparaît généralement de façon spontanée, dans la journée.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Voir Précautions particulières d'élimination.

Autres précautions:

L'échinococcose représente un danger pour l'homme. Puisque l'échinococcose est une maladie devant être déclarée à la World Organisation for Animal Health (WOAH), des directives spécifiques pour le traitement et le suivi ainsi que la protection des personnes doivent être obtenues auprès des autorités compétentes pertinentes (p. ex. des experts ou des instituts de parasitologie).

7. Effets indésirables

Chats :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Des signes gastro-intestinaux (tels que diarrhées, vomissements) Des réactions d'hypersensibilité Des signes neurologiques (tels que de l'incoordination et des tremblements musculaires) Des signes systémiques (telle qu'une léthargie)
--	--

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

Un sous-dosage peut entraîner une utilisation inefficace et favoriser le développement d'une résistance. Pour garantir un dosage correct, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible. Le médicament vétérinaire est administré à la dose minimale recommandée de 2 mg de milbémycine oxime et de 5 mg de praziquantel par kg de poids corporel en une seule dose.

En fonction du poids du chat, la dose à administrer est la suivante:

Poids vif	Milbemax 4 mg/10 mg comprimés pelliculés pour petits chats et chatons	Milbemax 16 mg/40 mg comprimés pelliculés pour chats
0,5 - 1 kg	½ comprimé	
> 1 – 2 kg	1 comprimé	
≥ 2 – 4 kg		½ comprimé
> 4 – 8 kg		1 comprimé
> 8 – 12 kg		1 ½ comprimés

Le médicament vétérinaire peut être intégré dans un programme de prévention de la dirofilariose, si un traitement concomitant contre des cestodes est indiqué. La durée de la prévention contre les vers du cœur est d'un mois. Pour une prévention de la dirofilariose en continu, il est préférable d'utiliser une monosubstance.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Le médicament vétérinaire doit être administré avec ou après un repas. Cela conduit à une protection optimale contre la dirofilariose.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Conserver la plaquette thermoformée dans la boîte en carton de façon à protéger de la lumière

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte en carton et la plaquette thermoformée après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 6 mois (demi-comprimé).

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Le médicament vétérinaire ne doit pas être déversé dans les cours d'eau car il pourrait mettre les poissons et autres organismes aquatiques en danger.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V253163 Milbemax 4 mg/10 mg comprimés pelliculés pour petits chats et chatons.

BE-V253154 Milbemax 16 mg/40 mg comprimés pelliculés pour chats.

Plaquettes thermoformées PVC/PE/PVdC/aluminium dans une boîte en carton.

Boîte en carton de 2 ou 4 comprimés pelliculés sous 1 plaquette thermoformée.

Boîte en carton de 10 comprimés pelliculés sous 1, 2, 5 ou 10 plaquettes thermoformées.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Juillet 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Allemagne

Belgique

Tél: +32 33000338

PV.BEL@elancoah.com

Luxembourg

Tél : +352 20881943

PV.LUX@elancoah.com

Fabricant responsable de la libération des lots:

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