

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Milpro, 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

milbemicino oksimo 16 mg,
prazikvantelio 40 mg;

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Šerdis:	
Mikrokristalinė celiuliozė	
Kroskarmeliozės natrio druska	
Magnio stearatas	
Povidonas	
Hidrofobinis koloidinis silicio dioksidas	
Apvalkalas:	
Natūrali paukštienos kepenėlių skonio medžiaga	
Hipromeliozė	
Mikrokristalinė celiuliozė	
Makrogolio stearatas	
Alura raudonasis AC (E129)	0,1 mg
Titano dioksidas (E171)	0,5 mg

Ovalios formos raudonos arba rožinės mėsos kvapo tabletės su įranta abiejose pusėse.
Tabletes galima padalyti į dvi lygias dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės (sveriančios ne mažiau kaip 2 kg).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms gydyti, esant mišrioms nesubrendusių ir subrendusių cestodų (kaspinočių) ir subrendusių nematodų (apvaliųjų kirmėlių) infekcijoms, kurias sukelia šios rūšys:

cestodai:

Echinococcus multilocularis,

Dipylidium caninum,

Taenia spp.,

nematodai:

Ancylostoma tubaeforme,

Toxocara cati.

Veterinarinį vaistą taip pat galima naudoti širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*) profilaktikai, jeigu tuo pat metu reikia gydyti nuo cestodų.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti sveriančioms mažiau kaip 2 kg katėms.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Rekomenduotina vienu metu gydyti visus gyvūnus, laikomus tuose pačiuose namuose.

Norint, kad kirmėlių kontrolės programa būtų efektyvi, būtina atsižvelgti į vietos epidemiologinę situaciją bei katės laikymo sąlygas, dėl to rekomenduotina pasitarti su specialistu.

Dažnai ir pakartotinai naudojant tos pačios klasės antihelminťines medžiagas, parazitai gali tapti joms atsparūs.

Užsikrėtus *Dipylidium caninum*, tuo pat metu reikia gydyti ir nuo tarpinių parazito šeimininkų – utėlių ir blusų, kad apsisaugoti nuo pakartotinio užsikrėtimo.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Tyrimų su labai išsekusiomis arba sunkiu inkstų arba kepenų nepakankamumu sergančiomis katėmis neatlikta. Veterinarinį vaistą naudoti tokiems gyvūnams nerekomenduotina arba naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Tyrimai su šunimis, kurių kraujyje yra didelis kiekis mikrofilarijų, retkarčiais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, pvz., blyškios gleivinės, vėmimas, drebulys, pasunkėjęs kvėpavimas arba stiprus seilėtekis. Šias reakcijas sąlygoja žuvusių arba žūstančių mikrofilarijų išskiriami baltymai ir jos nėra tiesioginis toksinis veterinarinio vaisto poveikis. Nesant duomenų apie kačių su mikrofilariemija gydymą, naudoti galima tik gydančiam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Kadangi tabletės yra aromatizuotos. Tam kad būtų išvengta atsitiktinio nurijimo, tabletės turi būti laikomos gyvūnams nepasiekiamoje vietoje.

Pagal gerąją veterinarijos praktiką gyvūnai turėtų būti pasverti, siekiant tiksliai nustatyti dozę. Pasirūpinkite, kad katės ir kačių jaunikliai, sveriantys nuo 0,5 kg iki ≤ 2 kg, gautų tinkamo stiprumo (4 mg MBO/ 10 mg prazikvantelio) veterinarinį vaistą ir tinkamą jo dozę (1/2 arba 1 tabletę) pagal svorio grupę (0,5–1 kg katėms turi būti skiriama 1/2 tabletės, o >1 –2 kg katėms – 1 tabletė).

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Negalima dirbti su veterinariniu vaistu esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Tablečių dalys turi būti grąžinamos į originalią lizdinę plokštelę ir laikomos dėžutėje.

Atsitiktinai prarijus tabletę, ypač jeigu nurijo vaikas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokokozė kelia pavojų žmonėms. Kadangi echinokokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (PGSO), privalu laikytis atitinkamos kompetetingos institucijos konkrečių rekomendacijų dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir žmonių saugos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Katės (sveriančios ne mažiau kaip 2 kg):

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcijos ¹ Sisteminiai sutrikimai ¹ (pvz., mieguistumas) Neurologiniai sutrikimai ¹ (pvz., ataksija, raumenų virpulys) Virškinimo sistemos sutrikimai ¹ (pvz., vėmimas, viduriavimas).
--	--

¹ Ypač jaunos katės

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija:

Tyrimais nustatyta, kad veisiamos kalės gerai toleruoja šį veikliųjų medžiagų derinį, taip pat ir vaikingumo bei laktacijos metu.

Kadangi specifiniai tyrimai atlikti nebuvo, veterinarinį vaistą vaikingumo bei laktacijos metu naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kartu naudojami prazikvantelio bei milbemicino oksimo derinys ir selamektinas yra gerai toleruojami. Gydant rekomenduotina minėtųjų medžiagų derinio doze ir davus rekomenduotiną makrociklinio laktono dozę, jokia sąveika nebuvo nustatyta. Nesant kitų tyrimų, veterinarinį vaistą su kitais makrocikliniais laktonais reikia naudoti atsargiai. Be to, tokie tyrimai su veisiamais gyvūnais neatlikti.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sušerti.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Mažiausia rekomenduotina dozė yra 2 mg milbemicino oksimo ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio, sušeriant vienkartinę dozę per kartą.

Veterinarinį vaistą reikia duoti su pašaru arba gyvūnui šiek tiek paėdus.

Veterinarinis vaistas yra maža tabletė.

Veterinarinis vaistas yra mėsos kvapo, todėl jas lengva suduoti.

Tabletes galima dalyti pusiau.

Priklausomai nuo katės svorio, reikia dozuoti kaip nurodyta lentelėje:

Svoris	Tabletės
2–4 kg	1/2 tabletės
>4–8 kg	1 tabletė
>8–12 kg	1½ tabletės

Jeigu naudojamos profilaktinės priemonės nuo širdies kirminų ir tuo pačiu metu reikia gydyti nuo kaspinočių, šį veterinarinį vaistą galima naudoti vietoje vienos veikliosios medžiagos vaisto širdies kirminų ligos profilaktikai. Veterinarinio vaisto prevencijos nuo širdies kirminų trukmė – vienas mėnuo.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Tyrimais su veterinariniu vaistu, skyrus jį vieną, tris ir penkis kartus didesne, nei rekomenduotina dozė ir naudojus ilgiau, nei rekomenduotina (t.y., 3 kartus kas 15 d.), retai stebimi naudojus gydomąją dozę požymiai (žr. 3.6. p.) pasireiškė tik gydžius 5 kartus didesne nei rekomenduotina doze ir tik po antrojo bei trečiojo gydymo. Požymiai pranyko savaime paros bėgyje.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QP54AB51

4.2. Farmakodinamika

Milbemicino oksimas priklauso makrociklinių laktonų grupei, išskiriamų iš *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus* fermentacijos. Jis veikia poodines erkes, nematodų lervas ir suaugusius organizmus, taip pat – *Dirofilaria immitis* lervas. Milbemicinas veikia bestuburių organizmų nervinių impulsų perdavimą: kaip ir avermektinai arba kiti milbemicinai, milbemicino oksimas didina nematodų ir vabzdžių membranų laidumą chlorido jonams, atidarydamas gliutamatu užtvėrtus chlorido jonų kanalus (susijusiais su stuburinių GARS_A ir glicino receptoriais). Dėl to įvyksta nervų ir raumenų membranos hiperpoliarizacija, parazitas paralyžiuojamas ir žūna.

Prazikvantelis yra acilintas pirazino-izokvinolino darinys. Prazikvantelis veikia cestodus ir trematodus. Ši medžiaga didina parazito membranų laidumą kalciumui (priteka Ca²⁺), todėl išsibalansuoja membranų struktūra, įvyksta membranos depoliarizacija ir beveik momentinis tetaniškas raumenų susitraukimas, sparti sincitinio apvalkalo vakuolizacija ir irimas (pūslėjimas), todėl parazitas lengviau pašalinamas iš virškinimo trakto arba žūna.

4.3. Farmakokinetika

Katei sušėrus prazikvantelio, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro per 1–4 val. Pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 3 val.

Šunų organizme vyksta labai sparti biotransformacija kepenyse, daugiausia į monohidroksilintus darinius.

Iš šunų organizmo prazikvantelis išsiskiria daugiausia per inkstus.

Katei sušėrus milbemicino oksimo, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro per 2–4 val. Pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 32–48 val.

Žiurkių organizme metabolizacija atrodo esanti visiška, tačiau lėta, nes šlapime ir išmatose nerandama nepakitusio milbemicino oksimo. Pagrindiniai metabolitai žiurkių organizme yra monohidroksilinti dariniai, susidarantys biotransformacijos kepenyse metu. Be gana didelės koncentracijos kepenyse, dėl medžiagos lipofiliškumo nedidelis jos kiekis randamas ir riebaluose.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę (pusei tablečių), – 6 mėn.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių temperatūros laikymo sąlygų nereikia.

Likusią perlaužtos tabletės pusę laikyti originalioje lizdinėje plokštelėje ir sunaudoti kitą kartą.

Lizdinę plokštelę laikyti kartoninėje dėžutėje.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Aluminio/aluminio lizdinė plokštelė (orientuotasis poliamidas/aliuminis/polivinilchloridas, užlydytas aliuminio plėvele).

Pakuočių dydžiai:

viena 2 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė po 2 tabletes,

viena 4 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes,

viena 24 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes,

viena 48 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 24 lizdinės plokštelės po 2 tabletes.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarinis vaistas neturi patekti į vandens telkinius, nes milbemicinas oksimas gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

VIRBAC

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2225/001-004

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2014-05-29

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-08-26

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė po 2 tabletes
Dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes
Dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes
Dėžutė, kurioje yra 24 lizdinės plokštelės po 2 tabletes

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Milpro, 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės

≥ 2 kg

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje tabletėje yra:

milbemicino oksimo	16 mg,
prazikvantelio	40 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

2 tabletės
4 tabletės
24 tabletės
48 tabletės

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės (sveriančios ne mažiau kaip 2 kg).

5. INDIKACIJA (-OS)

Katėms gydyti, esant mišrioms nesubrendusių ir subrendusių cestodų (kaspinočių) ir subrendusių nematodų (apvaliųjų kirmėlių) infekcijoms, kurias sukelia šios rūšys:

cestodai:

Echinococcus multilocularis,
Dipylidium caninum,
Taenia spp.,

nematodai:

Ancylostoma tubaeforme,
Toxocara cati.

Veterinarinį vaistą vaistinį preparatą taip pat galima naudoti širdies kirmėlių (Dirofilaria immitis) profilaktikai, jeigu tuo pat metu reikia gydyti nuo cestodų.

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Sušerti.

	 Tabletė
2–4 kg	x 1/2
>4–8 kg	x 1
>8–12 kg	x 1½

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 6 mėn.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Lizdinę plokštelę laikyti kartoninėje dėžutėje.

Likusių perlaužtos tabletės pusę laikyti originalioje lizdinėje plokštelėje ir sunaudoti kitą kartą.

Šiam veterinariniam vaistui specialių temperatūros laikymo sąlygų nereikia.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

VIRBAC

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2225/001

LT/2/14/2225/002

LT/2/14/2225/003

LT/2/14/2225/004

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

2 tablečių lizdinė plokštelė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Milpro



2 - 4 kg

4,1 - 8 kg

8,1 - 12 kg



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

16 mg/ 40 mg

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Milpro, 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms
Milpro, 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

2. Sudėtis

Vienoje tabletėje yra:

Veikliosios medžiagos:

	Pavidalas	Milbemicino oksimo	Prazikvantelio
Milpro 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms	Ovalios formos tamsiai rudos mėsos kvapo tabletės su įranta abiejose pusėse.	4 mg	10 mg
Milpro 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms	Ovalios formos raudonos ar rožinės mėsos kvapo tabletės su įranta abiejose pusėse.	16 mg	40 mg

Pagalbinės medžiagos:

	Pagalbinės medžiagos	Kiekis
Milpro 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms	Geležies oksidas (E172)	0,3 mg
Milpro 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms	Alura raudonasis AC (E129)	0,1 mg
	Titano dioksidas (E171)	0,5 mg

Tabletes galima padalyti į dvi lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.



4. Naudojimo indikacijos

Katėms gydyti, esant mišrioms nesubrendusių ir subrendusių cestodų (kaspinuočių) ir subrendusių nematodų (apvaliųjų kirmėlių) infekcijoms, kurias sukelia šios rūšys:

cestodai:

Echinococcus multilocularis,
Dipylidium caninum,
Taenia spp.,

nematodai:

Ancylostoma tubaeforme,
Toxocara cati.

Veterinarinį vaistą taip pat galima naudoti širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*) profilaktikai, jeigu tuo pat metu reikia gydyti nuo cestodų.

5. Kontraindikacijos

Milpro 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms	Milpro 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms
Negalima naudoti jaunesniems nei 6 sav. amžiaus ir (arba) sveriantiems mažiau kaip 0,5 kg kačiukams.	Negalima naudoti sveriančioms mažiau kaip 2 kg katėms.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Taip pat žr. skyrių „Specialieji įspėjimai“

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Rekomenduotina vienu metu gydyti visus gyvūnus, laikomus tuose pačiuose namuose.

Norint, kad kirmėlių kontrolės programa būtų efektyvi, būtina atsižvelgti į vietos epidemiologinę situaciją bei katės laikymo sąlygas, dėl to rekomenduotina pasitarti su specialistu.

Dažno pakartotinai naudojant tos pačios klasės antihelminntines medžiagas, parazitai gali tapti joms atsparūs.

Užsikrėtus *Dipylidium caninum*, tuo pat metu reikia gydyti ir nuo tarpinių parazito šeimininkų – utėlių ir blusų, kad apsisaugoti nuo pakartotinio užsikrėtimo.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Tyrimų su labai išsekusiomis arba sunkiu inkstų arba kepenų nepakankamumu sergančiomis katėmis neatlikta. Veterinarinį vaistinį preparatą naudoti tokiems gyvūnams nerekomenduotina arba naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Tyrimai su šunimis, kurių kraujyje yra didelis kiekis mikrofilarijų, retkarčiais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, pvz., blyškios gleivinės, vėmimas, drebulys, pasunkėjęs kvėpavimas arba stiprus seilėtekis. Šias reakcijas sąlygoja žuvusių arba žūstančių mikrofilarijų išskiriami baltymai ir jos nėra tiesioginis toksinis veterinarinio vaisto poveikis. Nesant duomenų apie kačių su mikrofilariemija gydymą, naudoti galima tik gydančiam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Tabletės yra aromatizuotos. Tam kad būtų išvengta atsiktinio nurijimo, tabletės turi būti laikomos gyvūnams nepasiekiamoje vietoje.

Pagal gerąją veterinarijos praktiką gyvūnai turėtų būti pasverti, siekiant tiksliai nustatyti dozę. Pasirūpinkite, kad katės ir kačių jaunikliai, sveriantys nuo 0,5 kg iki ≤2 kg, gautų tinkamo stiprumo (4 mg MBO / 10 mg prazikvantelio) veterinarinį vaistą ir tinkamą jo dozę (1/2 arba 1 tabletę) pagal svorio grupę (0,5–1 kg katėms turi būti skiriama 1/2 tabletės, o >1–2 kg katėms – 1 tabletė).

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Negalima dirbti su veterinariniu vaistu esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Naudojus vaistą būtina plauti rankas.

Tablečių dalys turi būti grąžinamos į originalią lizdinę plokštelę ir laikomos dėžutėje.

Atsitiktinai prarijus tabletę, ypač jeigu nurijo vaikas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokozė kelia pavojų žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (PGSO), privalu laikytis atitinkamos kompetetingos institucijos konkrečių rekomendacijų dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir žmonių saugos.

Vaikingumas ir laktacija

Tyrimais nustatyta, kad veisiamos kalės gerai toleruoja šį veikliųjų medžiagų derinį, taip pat ir vaikingumo bei laktacijos metu. Kadangi specifiniai tyrimai atlikti nebuvo, veterinarinį vaistinį preparatą vaikingumo bei laktacijos metu naudoti galima tik atsakingam veterinarinės gydytojai įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kartu naudojami prazikvantelio bei milbemicino oksimo derinys ir selamektinas yra gerai toleruojami. Gydant rekomenduotina minėtųjų medžiagų derinio doze ir davus rekomenduotiną makrociklinio laktono dozę, jokia sąveika nebuvo nustatyta. Nesant kitų tyrimų, veterinarinį vaistą su kitais makrocikliniais laktonais reikia naudoti atsargiai. Be to, tokie tyrimai su veisiamais gyvūnais neatlikti.

Perdozavimas

Tyrimais su veterinariniu vaistu, skyrus jį vieną, tris ir penkis kartus didesne, nei rekomenduotina doze ir naudojus ilgiau, nei rekomenduotina (t.y., 3 kartus kas 15 d.), retai stebimi naudojus gydomąją dozę požymiai (žr. p. „Nepageidaujami reiškiniai“) pasireiškė tik gydžius 5 kartus didesne nei rekomenduotina doze ir tik po antrojo bei trečiojo gydymo. Požymiai pranyko savaime paros bėgyje.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Katės.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Padidėjusio jautrumo reakcijos ¹ Sisteminiai sutrikimai ¹ (pvz., mieguistumas) Neurologiniai sutrikimai ¹ (pvz., ataksija, raumenų virpuly) Virškinimo sistemos sutrikimai ¹ (pvz., vėmimas, viduriavimas).

¹ Ypač jaunoms katėms

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma:

<https://www.vmt.lt/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Sušerti.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Mažiausia rekomenduotina dozė yra 2 mg milbemicino oksimo ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio, vienkartinę dozę sušeriant per kartą.

Veterinarinį vaistą reikia duoti su pašaru arba gyvūnui šiek tiek paėdus.

Veterinarinis vaistas yra maža tabletė.

Veterinarinis vaistas yra mėsos kvapo, todėl jas lengva suduoti.

Priklausomai nuo katės svorio, reikia dozuoti kaip nurodyta lentelėje:

Svoris	Milpro 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms	Milpro 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms
0,5–1 kg	1/2 tabletės	
> 1–2 kg	1 tabletė	
2–4 kg		1/2 tabletės
> 4–8 kg		1 tabletė
> 8–12 kg		1+1/2 tabletės

Jeigu naudojamos profilaktinės priemonės nuo širdies kirminų ir tuo pačiu metu reikia gydyti nuo kaspinočių, šį veterinarinį vaistą galima naudoti vietoje vienos veikliosios medžiagos vaisto širdies kirminų ligos profilaktikai. Veterinarinio vaisto prevencijos nuo širdies kirminų trukmė – vienas mėnuo.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Netaikytina.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių temperatūros laikymo sąlygų nereikia.

Likusią perlaužtos tabletės pusę laikyti originalioje lizdinėje plokštelėje ir sunaudoti kitą kartą.

Lizdinę plokštelę laikyti kartoninėje dėžutėje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir lizdinės plokštelės po Exp. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę (pusei tablečių), – 6 mėn.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Šio veterinarinio vaisto neturi patekti į vandens telkinius, nes milbemicinas oksimas gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

Milpro 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms: LT/2/14/2224/001-003
Milpro 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms: LT/2/14/2225/001-004

Pakuočių dydžiai

Milpro 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms	Milpro 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms
Viena 2 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė su 2 tabletėmis. Viena 4 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes. Viena 24 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes.	Viena 2 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė su 2 tabletėmis. Viena 4 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes. Viena 24 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes. Viena 48 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 24 lizdinės plokštelės po 2 tabletes.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-08-26

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas, ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Prancūzija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Estija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.