

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι
ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για μικρόσωμες γάτες και γατάκια

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε δισκίο περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

Milbemycin oxime 4 mg
Praziquantel 10 mg

Έκδοχα:

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών	Ποσοτική σύνθεση αν οι πληροφορίες αυτές είναι σημαντικές για τη σωστή χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος
Πυρήνας:	
Microcrystalline cellulose	
Croscarmellose sodium	
Magnesium stearate	
Povidone	
Silica hydrophobic colloidal	
Επικάλυψη:	
Natural Poultry liver flavour	
Hypromellose	
Microcrystalline cellulose	
Macrogol stearate	
Iron oxide (E172)	0,3 mg

Δισκία ελλειπσοειδούς σχήματος, χρώματος καφετί σκούρο, με γεύση κρέατος, χαραγμένα και στις δύο πλευρές.

Τα δισκία διαιρούνται σε δύο μισά.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Γάτες (μικρόσωμες γάτες και γατάκια).

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Σε γάτες: για τη θεραπεία μικτών λοιμώξεων από άωρα και ενήλικα κεστώδη (ταινίες) και ενήλικα νηματώδη από τα ακόλουθα είδη:

Κεστώδη:

Echinococcus multilocularis,

Dipylidium caninum,

Taenia spp.,

Νηματώδη:

Ancylostoma tubaeforme,

Toxocara cati

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί για την πρόληψη της δироφιλαρίωσης (*Dirofilaria immitis*), εάν είναι απαραίτητη ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

3.3 Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται σε γατάκια ηλικίας μικρότερης των 6 εβδομάδων και/ή με σωματικό βάρος κάτω των 0,5 kg.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Συνιστάται η ταυτόχρονη χορήγηση σε όλα τα ζώα που ζουν στο ίδιο σπίτι.

Προκειμένου να καταρτισθεί ένα αποτελεσματικό αντιπαρασιτικό πρόγραμμα, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα εκάστοτε επιδημιολογικά δεδομένα και οι συνθήκες διαβίωσης της γάτας και ως εκ τούτου συνιστάται να ζητείται η γνώμη ειδικού.

Μπορεί να αναπτυχθεί ανθεκτικότητα των παρασίτων σε οποιαδήποτε κατηγορία ανθελμινθικών, μετά τη συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών της συγκεκριμένης κατηγορίας.

Εάν επιβεβαιωθεί λοίμωξη από *Dipylidium caninum*, ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία έναντι των ενδιάμεσων ξενιστών, όπως ψύλλοι και ψείρες, ώστε να αποφευχθεί ενδεχόμενη επαναμόλυνση.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Δεν έχουν πραγματοποιηθεί μελέτες σε σοβαρά εξασθενημένες γάτες ή σε γάτες με έντονα βεβαρημένη νεφρική ή ηπατική λειτουργία. Η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δε συνιστάται σε αυτά τα ζώα εκτός εάν γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Μελέτες έδειξαν ότι η θεραπεία σκύλων με μεγάλο αριθμό κυκλοφορούντων μικροφιλαριών, μπορεί μερικές φορές να οδηγήσει στην εμφάνιση αντιδράσεων υπερευαισθησίας, όπως ωχροί βλεννογόνοι, έμετος, μυϊκός τρόμος, δυσκολία στην αναπνοή ή σιελόρροια. Αυτές οι αντιδράσεις σχετίζονται με την απελευθέρωση πρωτεϊνών από τις νεκρές ή θνήσκουσες μικροφιλάρειες και όχι με άμεση τοξική επίδραση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Επειδή δεν υπάρχουν μελέτες για γάτες με μικροφιλαραιμία, η χρήση του προϊόντος θα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Τα δισκία είναι με γεύση. Για να αποφύγετε οποιαδήποτε τυχαία κατάποση, φυλάσσετε τα δισκία μακριά από τα ζώα.

Σύμφωνα με την ορθή κτηνιατρική πρακτική, τα ζώα πρέπει να ζυγίζονται για να διασφαλίζεται η ακριβής δοσολογία.

Βεβαιωθείτε ότι οι γάτες και τα γατάκια που ζυγίζουν μεταξύ 0,5 kg και ≤ 2 kg λαμβάνουν την κατάλληλη ποσότητα δισκίου (4 mg Milbemycin oxime/10 mg praziquantel) και την κατάλληλη δόση (1/2 ή 1 δισκίο) για το αντίστοιχο εύρος σωματικού βάρους (1/2 δισκίο για γάτες με σωματικό βάρος 0,5 έως 1 kg · 1 δισκίο για γάτες με σωματικό βάρος > 1 έως 2 kg - 1 δισκίο).

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Να μη χειρίζεστε αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε περίπτωση υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποια έκδοχα.

Να πλένετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Τα μισά δισκία πρέπει να φυλάσσονται στην ανοιχτή συσκευασία κυψέλης (blister) και να αποθηκεύονται στο κουτί.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση δισκίων, κυρίως από παιδιά, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε το φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα στον ιατρό.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Δεν ισχύει.

Άλλες προφυλάξεις:

Η εχينوκοκκίαση αποτελεί κίνδυνο για τους ανθρώπους. Επειδή η εχينوκοκκίαση αποτελεί νόσο που πρέπει να δηλώνεται στον Παγκόσμιο Οργανισμό για την Υγεία των Ζώων (WOAH), πρέπει να ακολουθούνται ειδικές κατευθυντήριες οδηγίες για τη θεραπεία και την παρακολούθηση της νόσου και για την προστασία των ανθρώπων από τη σχετική αρμόδια αρχή.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Γάτες (μικρόσωμες γάτες και γατάκια):

Πολύ σπάνια (<1 ζώο / 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών):	Αντίδραση υπερευαισθησίας ¹ Συστημικές διαταραχές ¹ (π.χ. λήθαργος) Νευρολογικές διαταραχές ¹ (π.χ. αταξία, μυϊκός τρόμος) Γαστρεντερικές διαταραχές ¹ (π.χ. έμετος, διάρροια)
---	---

¹ Ιδίως σε νεαρές γάτες.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Οι αναφορές πρέπει να αποστέλλονται, κατά προτίμηση μέσω κτηνιάτρου, είτε στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του είτε στην εθνική αρμόδια αρχή μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς. Ανατρέξτε επίσης στην του φύλλου οδηγιών χρήσης για τα αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Κύηση και γαλουχία:

Σε μελέτη αποδείχθηκε ότι αυτός ο συνδυασμός των δραστικών συστατικών είναι καλά ανεκτός σε θηλυκές γάτες αναπαραγωγής, ακόμα και κατά τη διάρκεια της κύησης και γαλουχίας.

Καθώς δεν έχει πραγματοποιηθεί ειδική μελέτη με αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, η χρήση κατά τη διάρκεια της κύησης και γαλουχίας πρέπει να γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Η ταυτόχρονη χορήγηση του συνδυασμού πραζικουαντέλη/οξίμη της μιλμπεμυκίνης με σελαμεκτίνη είναι καλά ανεκτή. Δεν παρατηρήθηκαν αλληλεπιδράσεις όταν η συνιστώμενη δόση της μακροκυκλικής λακτόνης σελαμεκτίνη, χορηγήθηκε κατά τη διάρκεια θεραπείας με τον παραπάνω συνδυασμό στη συνιστώμενη δόση. Λόγω έλλειψης επιπλέον μελετών, πρέπει να δίνεται προσοχή στην περίπτωση ταυτόχρονης χορήγησης του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με άλλες μακροκυκλικές λακτόνες. Επίσης, δεν έχουν γίνει τέτοιες μελέτες σε ζώα αναπαραγωγής.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Από στόματος χρήση

Για τη διασφάλιση της ορθής δοσολογίας, το σωματικό βάρος πρέπει να προσδιορίζεται με όσο το δυνατόν μεγαλύτερη ακρίβεια.

Ελάχιστη συνιστώμενη δόση: 2 mg οξίμης της μιμπεμυκίνης και 5 mg πραζικουαντέλης ανά kg σωματικού βάρους, εφάπαξ από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν να χορηγείται πριν ή μετά από λήψη μικρής ποσότητας τροφής. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ένα δισκίο μικρού μεγέθους. Για να χορηγούνται εύκολα, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν φέρει επικάλυψη με γεύση κρέατος. Τα δισκία διαιρούνται σε δύο μισά.

Ανάλογα το σωματικό βάρος της γάτας, η πρακτική δοσολογία έχει ως ακολούθως:

Σωματικό βάρος	Δισκία
0,5 - 1 kg	1/2 δισκίο
>1 – 2 kg	1 δισκίο

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να εισαχθεί σε ένα πρόγραμμα για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης εάν ταυτόχρονα υποδεικνύεται και θεραπεία κατά των ταινιών. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει διάρκεια πρόληψης κατά της διροφιλαρίωσης για ένα μήνα. Για την πρόληψη της νόσου της διροφιλαρίωσης προτιμάται η χρήση ενός μονοδύναμου προϊόντος.

3.10 Συμπτώματα υπερδοσολογίας (και κατά περίπτωση, μέτρα αντιμετώπισης και αντίδοτα)

Σε μελέτη που πραγματοποιήθηκε με χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σε δόσεις 1X, 3X και 5X της συνιστώμενης δόσης, και για διάρκεια που υπερέβαινε τη θεραπευτική ένδειξη, δηλ. 3 φορές σε μεσοδιαστήματα 15 ημερών, παρατηρήθηκαν συμπτώματα, τα οποία αναφέρθηκαν σπάνια με τη συνιστώμενη δόση (βλ. παράγραφο 3.6) στο 5-πλάσιο της συνιστώμενης δόσης, μετά τη δεύτερη και την τρίτη χορήγηση. Τα συμπτώματα αυτά υποχώρησαν αυτόματα εντός μίας ημέρας.

3.11 Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων περιορισμών στη χρήση αντιμικροβιακών και αντιπαρασιτικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων προκειμένου να περιοριστεί ο κίνδυνος ανάπτυξης ανοχής

Δεν ισχύει.

3.12 Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet: QP54AB51

4.2 Φαρμακοδυναμική

Η οξίμη της μιμπεμυκίνης ανήκει στις μακροκυκλικές λακτόνες που απομονώνονται μετά από ζύμωση του *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. Δρα κατά των ακάρεων, κατά των προνυμφών και ενηλίκων νηματωδών, καθώς και κατά των προνυμφών της *Dirofilaria immitis*. Η δραστηριότητα της οξίμης της μιμπεμυκίνης σχετίζεται με τη δράση της στους νευροδιαβιβαστές των ασπόνδυλων. Η οξίμη της μιμπεμυκίνης, όπως οι αβερμεκτίνες και άλλες μιμπεμυκίνες, αυξάνει τη διαπερατότητα της μεμβράνης των νηματωδών και των εντόμων ως προς τα ιόντα χλωρίου, μέσω των

διαύλων ιόντων χλωρίου που ελέγχονται από το γλουταμινικό οξύ (που σχετίζονται με το GABA_A των σπονδυλωτών και τους υποδοχείς γλυκίνης). Αυτό οδηγεί σε υπερπόλωση της νευρομυϊκής μεμβράνης, χαλαρή παράλυση και θάνατο του παρασίτου.

Η πραζικουαντέλη είναι ένα παράγωγο της πυραζινοϊσοκινολίνης. Η πραζικουαντέλη δρα κατά των κεστωδών και τρηματωδών. Μεταβάλλει τη διαπερατότητα της μεμβράνης του παρασίτου ως προς το ασβέστιο (εισροή Ca²⁺) και απορρυθμίζει τη δομή της, οδηγώντας σε εκπόλωση της μεμβράνης και σχεδόν στιγμιαία συστολή του μυϊκού συστήματος (τετανία), ταχύ σχηματισμό κενотоπίων στη συγκυτιακή μεμβράνη και επακόλουθη αποδόμηση αυτής (blebbing), με αποτέλεσμα την ευκολότερη απομάκρυνση από τη γαστρεντερική οδό ή το θάνατο του παρασίτου.

4.3 Φαρμακοκινητική

Στη γάτα, μετά από χορήγηση πραζικουαντέλης από το στόμα, οι μέγιστες συγκεντρώσεις στο πλάσμα επιτυγχάνονται μέσα σε 1-4 ώρες.

Ο χρόνος ημίσειας ζωής είναι περίπου 3 ώρες.

Στο σκύλο, γίνεται γρήγορη ηπατική βιομετατροπή, κυρίως για τα μονοϋδροξυλιωμένα παράγωγα.

Η κύρια οδός απέκκρισης στο σκύλο είναι η νεφρική.

Στη γάτα, μετά από χορήγηση οξίμης της μιμπεμυκίνης από το στόμα, οι μέγιστες συγκεντρώσεις στο πλάσμα επιτυγχάνονται μέσα σε 2-4 ώρες. Ο χρόνος ημίσειας ζωής είναι περίπου 32 έως 48 ώρες. Στον επίμυ, ο μεταβολισμός φαίνεται να είναι πλήρης, αν και αργός, αφού η αμετάβλητη οξίμη της μιμπεμυκίνης δεν έχει βρεθεί στα ούρα ή τα κόπρανα. Οι κύριοι μεταβολίτες στον επίμυ είναι τα μονοϋδροξυλιωμένα παράγωγα, τα οποία είναι αποτέλεσμα ηπατικής βιομετατροπής. Επιπλέον, σε σχετικά υψηλές συγκεντρώσεις στο ήπαρ, ανιχνεύεται κάποια συγκέντρωση στο λίπος, εκφράζοντας τη λιποφιλικότητα της μιμπεμυκίνης.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν ισχύει.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 3 έτη.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας (για τα μισά δισκία): 6 μήνες.

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Το φαρμακευτικό αυτό προϊόν δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες θερμοκρασίας για τη φύλαξή του.

Τα μισά δισκία πρέπει να φυλάσσονται στην αρχική συσκευασία κυψέλης (blister) και να χρησιμοποιούνται στην επόμενη χορήγηση.

Να φυλάσσεται η κυψέλη (blister) στο εξωτερικό κουτί.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Αλουμίνιο/ Συσκευασία κυψελών (blister) αλουμινίου (Προσανατολισμένο πολυαμίδιο/Αλουμίνιο/ Χλωριούχο πολυβινύλιο σφραγισμένο με φύλλο αλουμινίου).

Διαθέσιμες συσκευασίες:

Χάρτινο κουτί των 2 δισκίων, το οποίο περιέχει 1 συσκευασία κυψελών των 2 δισκίων

Χάρτινο κουτί των 4 δισκίων, το οποίο περιέχει 2 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων

Χάρτινο κουτί των 24 δισκίων, το οποίο περιέχει 12 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

5.5 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα καθώς η οξίμη της μιλμπεμυκίνης ενδέχεται να είναι επικίνδυνη για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

6. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

VIRBAC

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

A.A.K. Ελλάδας: 74339/18/06-06-2019 / K-0203703

A.A.K Κύπρου: CY00451V

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Ημ. Πρώτης Έγκρισης (EL): 14/01/2015

Ημ. Πρώτης Έκδοσης (CY): 23/05/2014

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

08/2025

10. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ
ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

A. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Κουτί, το οποίο περιέχει 1 συσκευασία κυψελών των 2 δισκίων

Κουτί, το οποίο περιέχει 2 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων

Κουτί, το οποίο περιέχει 12 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

0,5 – 2 kg

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε δισκίο περιέχει:

Milbemycin oxime 4 mg

Praziquantel 10 mg

3. ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

2 δισκία

4 δισκία



24 δισκία

4. ΕΙΔΟΣ(Η) ΖΩΟΥ(ΩΝ)

Γάτες (μικρόσωμες γάτες και γατάκια).

5. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**6. ΟΔΟΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ**

Από στόματος χρήση

	
	Δισκίο
0,5 - 1 kg	x1/2
>1 – 2 kg	x1

7. ΧΡΟΝΟΙ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

Exp. {μμ/εεεε}

Μετά το πρώτο άνοιγμα, χρήση εντός 6 μηνών.

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται η κυψέλη (blister) στο εξωτερικό κουτί.

Τα μισά δισκία πρέπει να φυλάσσονται στην αρχική συσκευασία κυψέλη (blister) και να

χρησιμοποιούνται στην επόμενη χορήγηση.

Το φαρμακευτικό αυτό προϊόν δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες θερμοκρασίας για τη φύλαξή του.

10. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΔΙΑΒΑΣΤΕ ΤΟ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ»

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.

11. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

12. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ, ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ»

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

13. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

VIRBAC

14. ΑΡΙΘΜΟΙ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Α.Α.Κ. Ελλάδα: 74339/18/06-06-2019 / Κ-0203703

Α.Α.Κ Κύπρου: CY00451V

15. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Lot {αριθμός}

ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΜΙΚΡΕΣ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΕΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ

Συσκευασία κυψελών των 2 δισκίων

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Milpro



0,5 - 1 kg
1,1 - 2 kg



2. ΠΟΣΟΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΩΝ ΔΡΑΣΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ

4 mg/ 10 mg

3. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Lot {αριθμός}

4. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

Exp. {μμ/εεεε}

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για μικρόσωμες γάτες και γατάκια
Milpro 16 mg/40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες

2. Σύνοψη

Κάθε δισκίο περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

	Χαρακτηριστικά	Οξίμη της μιλπεμυκίνης	Πραζικουαντέλη
Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για μικρόσωμες γάτες και γατάκια	Δισκία ελλειψοειδούς σχήματος, χρώματος σκούρου καφέ, με γεύση κρέατος, χαραγμένα και στις δύο πλευρές	4 mg	10 mg
Milpro 16 mg/40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες	Δισκία ελλειψοειδούς σχήματος, χρώματος ερυθρού έως ρόδινου, με γεύση κρέατος, χαραγμένα και στις δύο πλευρές.	16 mg	40 mg

Έκδοχα:

	Έκδοχα	Ποσότητα
Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για μικρόσωμες γάτες και γατάκια	Iron oxide (E172)	0,3 mg
Milpro 16 mg/40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες	Allura red AC (E129)	0,1 mg
	Titanium Dioxide (E171)	0,5 mg

Τα δισκία διαιρούνται σε δύο μισά.

3. Είδη ζώων

Γάτες.



4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Σε γάτες: για τη θεραπεία μικτών λοιμώξεων από άωρα και ενήλικα κεστώδη (ταινίες) και ενήλικα νηματώδη από τα ακόλουθα είδη:

Κεστώδη:

Echinococcus multilocularis,
Dipylidium caninum,
Taenia spp.,

Νηματώδη:

Ancylostoma tubaeforme,
Toxocara cati

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης (*Dirofilaria immitis*), εάν είναι απαραίτητη ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

5. Αντενδείξεις

Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για μικρόσωμες γάτες και γατάκια	Milpro 16 mg/40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες
Να μην χορηγείται σε γατάκια ηλικίας μικρότερης των 6 εβδομάδων και/ή με σωματικό βάρος κάτω των 0,5 kg.	Να μην χορηγείται σε γάτες με σωματικό βάρος κάτω των 2 kg.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Βλέπετε επίσης “Ειδικές προειδοποιήσεις”.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

Συνιστάται η ταυτόχρονη χορήγηση σε όλα τα ζώα που ζουν στο ίδιο σπίτι.

Προκειμένου να καταρτισθεί ένα αποτελεσματικό αντιπαρασιτικό πρόγραμμα, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα εκάστοτε επιδημιολογικά δεδομένα και οι συνθήκες διαβίωσης της γάτας και ως εκ τούτου συνιστάται να ζητείται η γνώμη ειδικού.

Μπορεί να αναπτυχθεί ανθεκτικότητα των παρασίτων σε οποιαδήποτε κατηγορία ανθελμινθικών, μετά τη συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών της συγκεκριμένης κατηγορίας.

Εάν επιβεβαιωθεί λοίμωξη από *Dipylidium caninum*, ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία έναντι των ενδιάμεσων ξενιστών, όπως ψύλλοι και ψείρες, ώστε να αποφευχθεί ενδεχόμενη επαναμόλυνση.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Δεν έχουν πραγματοποιηθεί μελέτες σε σοβαρά εξασθενημένες γάτες ή σε γάτες με έντονα βεβαρημένη νεφρική ή ηπατική λειτουργία. Η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δε συνιστάται σε αυτά τα ζώα εκτός εάν γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Μελέτες έδειξαν ότι η θεραπεία σκύλων με μεγάλο αριθμό κυκλοφορούντων μικροφιλαριών, μπορεί μερικές φορές να οδηγήσει στην εμφάνιση αντιδράσεων υπερευαισθησίας, όπως ωχροί βλεννογόνοι, έμετος, μυϊκός τρόμος, δυσκολία στην αναπνοή ή σιελόρροια. Αυτές οι αντιδράσεις σχετίζονται με την απελευθέρωση πρωτεϊνών από τις νεκρές ή θνήσκουσες μικροφιλάρειες και όχι με άμεση τοξική επίδραση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Επειδή δεν υπάρχουν μελέτες για γάτες με μικροφιλαραιμία, η χρήση του προϊόντος θα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Τα δισκία είναι με γεύση. Για να αποφύγετε οποιαδήποτε τυχαία κατάποση, φυλάσσετε τα δισκία μακριά από τα ζώα.

Σύμφωνα με την ορθή κτηνιατρική πρακτική, τα ζώα πρέπει να ζυγίζονται για να διασφαλίζεται η ακριβής δοσολογία.

Βεβαιωθείτε ότι οι γάτες και τα γατάκια που ζυγίζουν μεταξύ 0,5 kg και ≤ 2 kg λαμβάνουν την κατάλληλη ποσότητα δισκίου (4 mg Milbemycin oxime/10 mg praziquantel) και την κατάλληλη δόση (1/2 ή 1 δισκίο) για το αντίστοιχο εύρος σωματικού βάρους (1/2 δισκίο για γάτες με σωματικό βάρος 0,5 έως 1 kg · 1 δισκίο για γάτες με σωματικό βάρος > 1 έως 2 kg - 1 δισκίο).

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Να μη χειρίζεστε αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε περίπτωση υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποια έκδοχα.

Να πλένετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Τα μισά δισκία πρέπει να φυλάσσονται στην ανοιχτή συσκευασία κυψέλης (blister) και να αποθηκεύονται στο κουτί

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση δισκίων, κυρίως από παιδί, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε το φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα στον ιατρό.

Άλλες προφυλάξεις:

Η εχينوκοκκίαση αποτελεί κίνδυνο για τους ανθρώπους. Επειδή η εχينوκοκκίαση αποτελεί νόσο που πρέπει να δηλώνεται στον Παγκόσμιο Οργανισμό για την Υγεία των Ζώων (WOAH), πρέπει να ακολουθούνται ειδικές κατευθυντήριες οδηγίες για τη θεραπεία και την παρακολούθηση της νόσου και για την προστασία των ανθρώπων από τη σχετική αρμόδια αρχή.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Σε μελέτη αποδείχθηκε ότι αυτός ο συνδυασμός των δραστικών συστατικών είναι καλά ανεκτός σε θηλυκές γάτες αναπαραγωγής, ακόμα και κατά τη διάρκεια της κύησης και γαλουχίας. Καθώς δεν έχει πραγματοποιηθεί ειδική μελέτη με αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, η χρήση κατά τη διάρκεια της κύησης και γαλουχίας πρέπει να γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Η ταυτόχρονη χορήγηση του συνδυασμού πραζικουαντέλη/οξίμη της μιλπεμυκίνης με σελαμεκτίνη είναι καλά ανεκτή. Δεν παρατηρήθηκαν αλληλεπιδράσεις όταν η συνιστώμενη δόση της μακροκυκλικής λακτόνης σελαμεκτίνη, χορηγήθηκε κατά τη διάρκεια θεραπείας με τον παραπάνω συνδυασμό στη συνιστώμενη δόση. Λόγω έλλειψης επιπλέον μελετών, πρέπει να δίνεται προσοχή στην περίπτωση ταυτόχρονης χορήγησης του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με άλλες μακροκυκλικές λακτόνες. Επίσης, δεν έχουν γίνει τέτοιες μελέτες σε ζώα αναπαραγωγής.

Υπερδοσολογία:

Σε μελέτη που πραγματοποιήθηκε με χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σε δόσεις 1X, 3X και 5X τη συνιστώμενη δόση, και για διάρκεια που υπερέβαινε τη θεραπευτική ένδειξη, δηλ. 3 φορές σε μεσοδιαστήματα 15 ημερών, παρατηρήθηκαν συμπτώματα, τα οποία αναφέρθηκαν σπάνια με τη συνιστώμενη δόση (βλέπετε παράγραφο “ανεπιθύμητες ενέργειες”) στο 5-πλάσιο της συνιστώμενης δόσης, μετά τη δεύτερη και την τρίτη χορήγηση. Τα συμπτώματα αυτά υποχώρησαν αυτόματα εντός μίας ημέρας.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Γάτες:

Πολύ σπάνια
(<1 ζώο / 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών):

Αντίδραση υπερευαισθησίας¹
Συστημικές διαταραχές¹ (π.χ. λήθαργος)
Νευρολογικές διαταραχές¹ (π.χ. αταξία, μυϊκός τρόμος)
Γαστρεντερικές διαταραχές¹ (π.χ. έμετος, διάρροια)

¹ Ιδίως σε νεαρές γάτες.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς:

GR :

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040213

e-mail: vetpharmacovigilance@eof.gr

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

CY :

Κτηνιατρικές Υπηρεσίες

1417, Λευκωσία, Κύπρος

<http://www.moa.gov.cy/moa/vs/vs.nsf>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Από στόματος χρήση

Για τη διασφάλιση της ορθής δοσολογίας, το σωματικό βάρος πρέπει να προσδιορίζεται με όσο το δυνατόν μεγαλύτερη ακρίβεια.

Ελάχιστη συνιστώμενη δόση: 2 mg οξίμης της μιλπεμυκίνης και 5 mg πραζικουαντέλης ανά kg σωματικού βάρους, εφάπαξ από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν να χορηγείται πριν ή μετά από λήψη μικρής ποσότητας τροφής.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ένα δισκίο μικρού μεγέθους.

Για να χορηγούνται εύκολα, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν φέρει επικάλυψη με γεύση κρέατος.

Ανάλογα το σωματικό βάρος της γάτας, η πρακτική δοσολογία έχει ως ακολούθως:

Βάρος	Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για μικρόσωμες γάτες και γατάκια	Milpro 16 mg/40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες
0,5 - 1 kg	1/2 δισκίο	
>1 – 2 kg	1 δισκίο	
2 – 4 kg		1/2 δισκίο
>4 – 8 kg		1 δισκίο
>8 – 12 kg		1 + 1/2 δισκία

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να εισαχθεί σε ένα πρόγραμμα για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης εάν ταυτόχρονα υποδεικνύεται και θεραπεία κατά των ταινιών. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει διάρκεια πρόληψης κατά της διροφιλαρίωσης ενός μηνός. Για την πρόληψη της νόσου της διροφιλαρίωσης προτιμάται η χρήση ενός μονοδύναμου προϊόντος.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Δεν ισχύει.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Το φαρμακευτικό αυτό προϊόν δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες θερμοκρασίας για τη φύλαξή του. Τα μισά δισκία πρέπει να φυλάσσονται στην αρχική συσκευασία κυψέλης (blister) και να χρησιμοποιούνται στην επόμενη χορήγηση. Να φυλάσσεται η κυψέλη (blister) στο εξωτερικό κουτί.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί και τη συσκευασία κυψέλης (blister) μετά από την ένδειξη Exp. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα του άμεσου περιέκτη (για τα μισά δισκία): 6 μήνες.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα καθώς η οξίμη της μιλμπεμκίνης ενδέχεται να είναι επικίνδυνη για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

4 mg/10 mg :

GR : 74339/18/06-06-2019 / Κ-0203703

CY : CY00451V

16 mg/40 mg :

GR : 64937/06-06-2019 / Κ-0203704

CY : CY00450V

Διαθέσιμες συσκευασίες:

Milpro 4 mg/10 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για μικρόσωμες γάτες και γατάκια	Milpro 16 mg/40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες
Χάρτινο κουτί των 2 δισκίων, το οποίο περιέχει 1 συσκευασία κυψελών των 2 δισκίων Χάρτινο κουτί των 4 δισκίων, το οποίο περιέχει 2 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων Χάρτινο κουτί των 24 δισκίων, το οποίο περιέχει 12 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων	Χάρτινο κουτί των 2 δισκίων, το οποίο περιέχει 1 συσκευασία κυψελών των 2 δισκίων Χάρτινο κουτί των 4 δισκίων, το οποίο περιέχει 2 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων 1 κουτί των 24 δισκίων, το οποίο περιέχει 12 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων Χάρτινο κουτί των 48 δισκίων, το οποίο περιέχει 24 συσκευασίες κυψελών των 2 δισκίων

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

07/2025

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας και παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων και στοιχεία επικοινωνίας :

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

Τοπικοί αντιπρόσωποι και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

GR : VIRBAC HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.

13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας

14452, Μεταμόρφωση

Τηλ.: +30 2106219520

info@virbac.gr

CY : VET2VETSUPPLIES LTD

Γαλιλαιου 60

3011 Λεμεσος

Κύπρος

Τηλ: + 357 96116730

info@vet2vetsupplies.com

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.