

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Milpro 4 mg/10 mg филмирани таблетки за малки котки и котенца

Milpro 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки

2. Състав

Всяка таблетка съдържа:

Активни вещества:

	Външен вид	Милбемицин оксим	Празикантел
Milpro 4 mg/10 mg филмирани таблетки за малки котки и котенца	Овални, тъмнокафяви таблетки с вкус на месо и с делителна линия от двете страни.	4 mg	10 mg
Milpro 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки	Овални таблетки, с червен до розов цвят, с вкус на месо и с делителна линия от двете страни.	16 mg	40 mg

Помощни вещества:

	Помощни вещества	Количество
Milpro 4 mg/10 mg филмирани таблетки за малки котки и котенца	Iron oxide (E172)	0,3 mg
Milpro 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки	Allura red AC (E129)	0,1 mg
	Titanium Dioxide (E171)	0,5 mg

Таблетките могат да бъдат разделени наполовина.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Котки.



4. Показания за употреба

При котки: лечение на смесени инфекции, причинени от цестоди (плоски червеи) в зряла възраст и незрелите им форми и нематоди (кръгли червеи) в зряла възраст от следните видове: цестоди:

Echinococcus multilocularis,
Dipylidium caninum,
Taenia spp.,

нематоди:

Ancylostoma tubaeforme,
Toxocara cati

Ветеринарният лекарствен продукт може да се използва и за профилактика на диروفилариозата (*Dirofilaria immitis*), ако е показано съпътстващо лечение срещу цестоди.

5. Противопоказания

Milpro 4 mg/10 mg филмирани таблетки за малки котки и котенца	Milpro 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки
Да не се използва при котенца, по-малки от 6 седмици и/или с тегло, по-малко от 0,5 kg.	Да не се използва при котки с тегло, по-малко от 2 kg

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

Вижте също и т."Специални предупреждения".

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Препоръчва се едновременно третиране на всички животни, живеещи в едно и също домакинство.

За да се разработи ефективна антихелминтна програма трябва да се има предвид местната епидемиологична обстановка и условията на живот на котката и да се потърси професионален съвет.

В резултат на често и повторно прилагане на антихелминтни средства от определена група може да се развие резистентност към тях.

Когато е налице инфекция с *Dipylidium caninum*, трябва да се обмисли едновременно лечение срещу междинните гостоприемници, бълхи и въшки, за да се предотврати повторна инфекция.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не са провеждани изследвания със силно изнеможали котки или такива със сериозни нарушения на функциите на бъбреците и черния дроб. Ветеринарният лекарствен продукт не се препоръчва за прилагане при такива животни или може да се прилага само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Проучванията показват, че лечението на кучета с висок брой циркулиращи микрофиларии, може понякога да е причина за реакции на свръхчувствителност, като бледи лигавици, повръщане, треперене, затруднено дишане или прекомерно отделяне на слюнка. Тези реакции са в резултат на отделените протеини от умрелите или умиращите микрофиларии и не са вследствие на директен токсичен ефект на ветеринарния лекарствен продукт. При липса на данни при котки с микрофиларемия продуктът трябва да се прилага след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Таблетките са овкусени. За да се избегне случайно поглъщане, съхранявайте таблетките на място, недостъпно за животни.

Според добрите ветеринарни практики, животните трябва да бъдат претеглени точно, за да им бъде приложена точна доза.

Уверете се, че котки и котенца с тегло между 0.5 kg и ≤ 2 kg получават подходяща концентрация (4 mg MBO/10 mg praziquantel) и подходяща доза (1/2 или 1 таблетка) за съответния диапазон тегло (1/2 таблетка за котки с тегло 0.5 до 1 kg; 1 таблетка за котки с тегло >1 до 2 kg).

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Не използвайте този ветеринарен лекарствен продукт в случай на свръхчувствителност към активните вещества или някое от помощните вещества.

След употреба си измийте ръцете.

Частта от таблетката трябва да бъде върната в отворения блистер и да се съхранява в картонената кутия.

При случайно поглъщане на таблетките, особено от деца, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Други предпазни мерки:

Ехинококозата е опасна и за хората. Тъй като ехинококозата е заболяване, за което се докладва в Световната организация за здравеопазването на животните (WOAH), е необходимо да бъдат получени от съответния компетентен орган специфични насоки за лечение и проследяване на заболяването, както и за защита на хората.

Бременност и лактация:

В едно проучване е установено, че тази комбинация от активни вещества се приема добре от котки за разплод, включително и по време на бременността и в периода на лактация. Няма проведено специфично изследване с този ветеринарен лекарствен продукт, следователно по време на тези периоди трябва да се прилага след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Едновременното прилагане на комбинацията praziquantel/milbemycin oxime със selamectin се приема добре. Не са наблюдавани взаимодействия, когато се прилага макроцикличния лактон selamectin в препоръчителната доза по време на лечението с тази комбинация в препоръчителната доза. При липса на допълнителни изследвания трябва да се внимава при едновременното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт с други макроциклични лактони. Подобни изследвания не са правени при животни в репродуктивна възраст.

Предозиране:

В изследване, в което ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в препоръчителната доза и 3 и 5 пъти по-висока от нея, за период от време, по-дълъг от терапевтичния, т.е. 3 пъти на интервали от 15 дни признаците, които са докладвани рядко при препоръчителната доза (виж т. "Неблагоприятни реакции") са били наблюдавани при 5-кратно увеличаване на терапевтичната доза след второто и третото прилагане. Тези признаци изчезват спонтанно в рамките на един ден.

7. Неблагоприятни реакции

Котки:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):
Реакция на свръхчувствителност ¹ Системно нарушение ¹ (напр. летаргия) Неврологично нарушение ¹ (напр. атаксия, мускулен тремор) Нарушение на храносмилателния тракт ¹ (напр. повръщане, диария)

¹ Особено при млади котки.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

За перорално приложение.

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Минималната препоръчителна доза е: 2 mg милбемицин оксим и 5 mg празикантел на kg телесна маса перорално веднъж дневно като единична доза.

Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага с храната или след хранене.

Ветеринарният лекарствен продукт е под формата на малка таблетка.

За по-лесно приложение ветеринарният лекарствен продукт има вкус на месо.

В зависимост от телесната маса на котката, дозировката е следната:

Телесна маса	Milpro 4 mg/10 mg филмирани таблетки за малки котки и котенца	Milpro 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки
0,5 – 1 kg	1/2 таблетка	
> 1 – 2 kg	1 таблетка	
2 – 4 kg		1/2 таблетка
>4 – 8 kg		1 таблетка
>8 – 12 kg		1 + 1/2 таблетки

Ветеринарният лекарствен продукт може да бъде включен в програма за превенция на диروفилариозата, ако по същото време е показано лечение срещу плоски червеи. След прилагане на ветеринарния лекарствен продукт продължителността на превенцията срещу диروفилариоза е един месец. За профилактиката на това заболяване се препоръчва използването на монопродукт.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Не е приложимо.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.

Да се съхраняват разполовените таблетки в оригиналния блистер и да бъдат използвани при следващото приложение.

Да се съхранява блистера във външната опаковка.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картонената картон и блистера след Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка (за половин таблетка): 6 месеца.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като milbemycin oxime може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

Milpro 4 mg/10 mg филмирани таблетки за малки котки и котенца: 0022-2987

Milpro 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки: 0022-2988

Опаковки:

Milpro 4 mg/10 mg филмирани таблетки за малки котки и котенца	Milpro 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки
Картонена кутия с 2 таблетки, съдържаща 1 блистер с 2 таблетки	Картонена кутия с 2 таблетки, съдържаща 1 блистер с 2 таблетки

Картонена кутия с 4 таблетки, съдържаща 2 блистера с по 2 таблетки Картонена кутия с 24 таблетки, съдържаща 12 блистера с по 2 таблетки	Картонена кутия с 4 таблетки, съдържаща 2 блистера с по 2 таблетки Картонена кутия с 24 таблетки, съдържаща 12 блистера с по 2 таблетки Картонена кутия с 48 таблетки, съдържаща 24 блистера с по 2 таблетки
--	--

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

30/09/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

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

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

SAM БС ЕООД
Бул. "Д-р Петър Дертлиев" 25, Търговски център Лабиринт, ет. 5, офис САМ БС ЕООД
BG София 1335
Тел: +359 2 810 0173
sambs@sambs.bg

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

 Invalid signature

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV