

## Pakkausseloste

**Milpro vet 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille**

**Milpro vet 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissoille**

### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – LID

06516 Carros

Ranska

### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Milpro vet 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille

Milpro vet 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissoille

milbemysiinioksiimi/pratsikvanteeli

### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttavat aineet:

| -  | <u><b>Ulkonäkö</b></u>   | <u><b>Milbemysii<br/>nioksiimi</b></u> | <u><b>Pratsikvan<br/>teeli</b></u> |
|--|--|--|------------------------------------|
| <b>Milpro vet 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille</b> | Soikea, tummanruskea, lihan makuinen tabletti, jossa on jakouurre molemmilla puolilla.                 | 4 mg                                   | 10 mg                              |
| <b>Milpro vet 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissoille</b>                            | Soikea, punainen tai vaaleanpunainen, lihan makuinen tabletti, jossa on jakouurre molemmilla puolilla. | 16 mg                                  | 40 mg                              |

Apuaineet:

| -  | <u><b>Apuaine</b></u>     | <u><b>Määrä</b></u> |
|--|---------------------------|---------------------|
| <b>Milpro vet 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille</b> | Rautaoksidi (E 172)       | 0,3 mg              |
|  |                           |                     |
| <b>Milpro vet 16 mg / 40 mg</b>  | Alluranpunainen AC (E129) | 0,1 mg              |

|  |                        |        |
|--|------------------------|--------|
| <b>kalvopäällysteiset tabletit kissoille</b> | Titaanidioksidi (E171) | 0,5 mg |
|--|------------------------|--------|

Tabletit voidaan puolittaa.

#### **4. KÄYTTÖAIHEET**

Kissat: epäkypsien ja aikuisvaiheessa olevien heisimatojen ja aikuisvaiheessa olevien sukkulamatojen (pyörömatojen) seuraavien lajien aiheuttamien sekainfektioiden hoito:

Heisimadot:

*Echinococcus multilocularis*,  
*Dipylidium caninum*,  
*Taenia* spp.,

Sukkulamadot:

*Ancylostoma tubaeforme*,  
*Toxocara cati*

Sydänmatotaudin (*Dirofilaria immitis*) ehkäisyyn, jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen.

#### **5. VASTA-AIHEET**

|  |   |
|--|---|
| <b>Milpro vet 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille</b> | <b>Milpro vet 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissoille</b> |
| Ei saa käyttää alle 6 viikon ikäisille ja/tai alle 0,5 kg:n painoisille kissanpennuille.         | Ei saa käyttää alle 2 kg:n painoisille kissoille.                     |

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille.

Katso myös kohta "Eriyiset varotoimet".

#### **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Eriyisesti nuorilla kissoilla saattaa erittäin harvoin ilmetä yliherkkyyksireaktioita, systeemisiä oireita (kuten horrostila), hermostoperäisiä oireita (kuten liikkeiden haparointia ja lihasvärinää) ja/tai ruuansulatuskanavan oireita (kuten oksentelua ja ripulia) tämän eläinlääkevalmisteen antamisen jälkeen.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Voit ilmoittaa vaikutuksista myös kansallisen järjestelmän kautta (<https://www.fimea.fi/elainlaakkeet>).

## **7. KOHDE-ELÄINLAJI**

Kissa.

## **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Eläin on punnittava oikean annostuksen varmistamiseksi.

Suun kautta.

Suosittelun vähimmäisannos: 2 mg milbemysiinioksiiimia ja 5 mg pratsikvanteelia painokiloa kohti annetaan kerta-annoksena suun kautta.

Lääkevalmiste annetaan joko pienen ruokamäärän kanssa tai pienen ruokamäärän antamisen jälkeen.

Tämä eläinlääkevalmiste on pienikokoinen tabletti.

Annon helpottamiseksi valmisteessa on lihan makuinen päällyste.

Kissan elopainon mukainen käytännön annostus on seuraava:

| Paino     | Milpro vet 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille | Milpro vet 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissoille |
|-----------|---|--|
| 0,5–1 kg  | 1/2 tablettia   |  |
| > 1–2 kg  | 1 tabletti  |  |
| 2–4 kg    |   | 1/2 tablettia  |
| > 4–8 kg  |   | 1 tabletti   |
| > 8–12 kg |   | 1 + 1/2 tablettia  |

Valmiste voidaan sisällyttää sydänmatotaudin ehkäisyohjelmaan, jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen. Valmisteen antama suoja sydänmatoa vastaan on yksi kuukausi. Sydänmatotaudin ehkäisyyn tulee käyttää yhtä vaikuttavaa-ainetta sisältävää valmistetta.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Ei oleellinen.

## **10. VAROAIKA**

Ei oleellinen.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä eläinlääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysohjeita. Säilytä puolitetut tabletit alkuperäisessä läpipainopakkauksessa ja käytä seuraavalla antokerralla. Säilytä läpipainopakkaus ulkopakkauksessa.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta erääntymispäivän jälkeen, joka on ilmoitettu kotelossa ja läpipainopakkauksessa EXP jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 6 kuukautta.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:

Kaikkien samassa taloudessa elävien eläimien samanaikaista hoitoa suositellaan.

Jotta voidaan laatia tehokas loishäätöohjelma, on otettava huomioon paikalliset epidemiologiset tiedot ja kissan elinolosuhteet ja siksi suositellaan kääntymistä asiantuntijan puoleen.

Loiset saattavat muuttua vastustuskykyisiksi tiettyyn sisäloislääkeryhmään kuuluville valmisteille, jos kyseiseen ryhmään kuuluvia sisäloislääkkeitä käytetään usein ja toistuvasti.

Kun eläimellä on *D. caninum* -infektio, on harkittava väli-isäntien, kuten kirppujen ja täiden häätöä, jotta vältetään infektion uusiutuminen.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Tutkimuksia ei ole tehty hyvin huonokuntoisilla kissoilla tai yksilöillä, joiden munuaisten tai maksan toiminta on vakavasti heikentynyt. Eläinlääkevalmistetta ei suositella käytettäväksi tällaisille eläimille tai sitä suositellaan käytettäväksi vain hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Tutkimukset ovat osoittaneet, että koirilla, joilla on suuria määriä mikrofilarioita verenkierrossa, voi joskus hoidon aikana ilmetä yliherkkyysoireita, kuten limakalvojen vaalenemista, oksentelua, vapinaa, hengitysvaikeuksia tai runsasta kuolaamista. Nämä reaktiot liittyvät kuolleista tai kuolevista mikrofilarioista vapautuviin proteiineihin, eivätkä ne ole valmisteen aiheuttamia suoria toksisia reaktioita. Tästä syystä käyttöä ei suositella koirille, joilla on mikrofilarioita verenkierrossa. Koska kissoista, joilla on mikrofilarioita verenkierrossa, ei ole tietoja, valmisteen käytön tulee perustua hoitavan eläinlääkärin tekemään hyöty-haitta-arvioon.

Tabletteihin on lisätty makua, joten ne tulee säilyttää eläinten ulottumattomissa.

Kissa on punnittava oikean annoksen varmistamiseksi.

Varmista, että 0,5–2 kg painaville kissoille ja kissanpennuille annetaan oikea tablettivahvuus (4 mg milbemysiinioksiimia /10 mg pratsikvanteelia) ja oikea annos (1/2 tai 1 tabletti) painon mukaan (1/2 tablettia 0,5–1 kg painaville kissoille ja 1 tabletti 1–2 kg painaville kissoille).

Eriyiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Kädet on pestävä käytön jälkeen.

Puolitetut tabletit laitetaan takaisin avattuun läpipainopakkaukseen ja säilytetään pahvikotelossa.

Jos tabletteja niellään vahingossa, varsinkin lapsen ollessa kyseessä, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipäällystä.

Ekinokokkoosi on ihmiselle vaarallinen. Koska ekinokokkoosi on kansainväliselle eläintautijärjestölle (OIE) ilmoitettava tauti, toimivaltainen viranomais antaa erityisohjeet sairauden hoidosta, seurannasta ja varotoimenpiteistä ihmisellä.

Tiineys ja imetys:

Tutkimuksessa osoitettiin, että jalostusnarttukissat sietivät näiden vaikuttavien aineiden yhdistelmää hyvin, myös tiineyden ja imetyksen aikana. Koska erityisiä turvallisuustutkimuksia tällä valmisteella ei ole tehty, tulee valmistetta käyttää tiineyden ja imetyksen aikana vain hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Pratsikvanteelin ja milbemysiinioksiimin yhdistelmän samanaikainen käyttö selamektiinin kanssa on hyvin siedetty. Yhteisvaikutuksia ei havaittu, kun makrosyklistä laktonia selamektiinia annettiin samanaikaisesti yllämainitun yhdistelmähoidon kanssa ohjeannoksilla. Lisätutkimusten puuttuessa on noudatettava varovaisuutta tapauksissa, joissa eläinlääkevalmistetta annetaan samanaikaisesti muiden makrosyklisten laktonien kanssa. Lisääntyvillä eläimillä ei myöskään ole tehty tutkimuksia.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Tutkimuksessa, jossa valmistetta annettiin hoitoannokseen nähden 1-, 3- ja 5-kertaisena annoksena ja käyttöaiheen pituuden ylittävän ajan, toisin sanoen 3 kertaa 15 päivän välein, toisen ja kolmannen hoitokerran jälkeen todettiin suositellulla annoksella melko harvoin ilmoitettuja haittoja (ks. kohta Haittavaikutukset), kun valmistetta oli annettu 5-kertainen annos. Nämä oireet hävisivät itsestään vuorokauden kuluessa.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI**

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti. Eläinlääkevalmiste ei saa joutua vesistöihin, sillä se saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieläviä.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

27/ 08 / 2024

**15. MUUT TIEDOT**

Saatavilla olevat pakkauskoot:

| <b>Milpro vet 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille</b>   | <b>Milpro vet 16 mg / 40 mg kalvopäällysteiset tabletit kissoille</b>  |
|--|--|
| Pahvikotelo, jossa 2 tablettia:<br>1 läpipainopakkaus, jossa 2 tablettia<br>Pahvikotelo, jossa 4 tablettia:<br>2 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia<br>Pahvikotelo, jossa 24 tablettia:<br>12 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia | Pahvikotelo, jossa 2 tablettia:<br>1 läpipainopakkaus, jossa 2 tablettia<br>Pahvikotelo, jossa 4 tablettia:<br>2 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia<br>Pahvikotelo, jossa 24 tablettia:<br>12 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia<br>Pahvikotelo, jossa 48 tablettia:<br>24 läpipainopakkausta, joissa 2 tablettia) |

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## BIPACKSEDEL

**Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för små katter och kattungar**  
**Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katter**

### 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Virbac

1ère avenue – 2065m – LID

06516 Carros

Frankrike

### 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för små katter och kattungar

Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katter

Milbemycinoxim, prazikvantel

### 3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje tablett innehåller:

Aktiva substanser:

|   | Utseende  | Milbemycinoxim | Prazikvantel |
|---|---|----------------|--------------|
| <b>Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för små katter och kattungar</b> | Ovala, mörkbruna med köttsmak och med en skåra på båda sidor. | 4 mg           | 10 mg        |
| <b>Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katter</b>                  | Ovala, röd/rosa med köttsmak och med en skåra på båda sidor.  | 16 mg          | 40 mg        |

Hjälpämnen:

|   | Hjälpämnen                               | Innehåll         |
|---|--|------------------|
| <b>Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för små katter och kattungar</b> | Järnoxid (E172)                          | 0,3 mg           |
| <b>Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katter</b>                  | Allura röd AC (129)<br>Titandioxid (171) | 0,1 mg<br>0,5 mg |

Tabletterna kan delas i två halvor.

### 4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Till katter för behandling av blandinfektioner med larvstadier och fullvuxna stadier av bandmaskar (cestoder) och vuxna rundmaskar (nematoder) av följande arter:

Bandmaskar:

*Echinococcus multilocularis* (Dvärgbandmask),  
*Dipylidium caninum*,  
*Taenia* spp.

Rundmaskar:

Hakmask (*Ancylostoma tubaeforme*),  
Spolmask (*Toxocara cati*)

Läkemedlet kan också användas förebyggande mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*), om samtidig behandling mot bandmaskar är befogad.

## 5. KONTRAINDIKATIONER

| Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för små katter och kattungar.                   | Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katter |
|---|---|
| Skall inte användas till kattungar som är yngre än 6 veckor och/eller väger mindre än 0,5 kg. | Skall inte användas till katter som väger mindre än 2 kg  |

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämnen.  
Se även punkt "SÄRSKILDA VARNINGAR".

## 6. BIVERKNINGAR

I mycket sällsynta fall, särskilt hos unga katter, har överkänslighetsreaktioner, generella symtom (såsom slöhet), neurologiska symtom (såsom muskelryckningar och svårigheter att samordna rörelserna) och/eller symtom från mage/tarm (såsom kräkningar och diarré) observerats efter administrering av läkemedlet.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se).

För Finland: Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet [www.fimea.fi/web/sv/veterinar](http://www.fimea.fi/web/sv/veterinar)

## 7. DJURSLAG

Katt

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

Djuret bör vägas för att säkerställa korrekt dosering.

Ges via munnen.

Minsta rekommenderade dos: 2 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg ges via munnen en gång som engångsdos.

Läkemedlet bör ges vid eller efter utfodring.

Läkemedlet är en liten tablett.

För att underlätta administrationen är tablettens smaksatt med köttarom.

Doseras efter kroppsvikt enligt nedan:

| <b>Vikt</b>    | <b>Milpro vet 4 mg/10 mg<br/>filmdragerade tabletter för små<br/>katter och kattungar</b> | <b>Milpro vet 16 mg/40 mg<br/>filmdragerade tabletter för<br/>katter</b> |
|----------------|---|--|
| 0,5 - 1 kg     | 1/2 tablett   |  |
| över 1 – 2 kg  | 1 tablett   |  |
| 2 – 4 kg       |   | 1/2 tablett  |
| över 4 – 8 kg  |   | 1 tablett  |
| över 8 – 12 kg |   | 1 + 1/2 tabletter  |

Läkemedlet kan användas som en del i förebyggande behandlingsprogram mot hjärtmask, om samtidig behandling mot bandmask behövs. Den förebyggande effekten av hjärtmask kvarstår en månad. För prevention av hjärtmask är monobehandling att föredra.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Ej relevant

## **10. KARENSTID**

Ej relevant

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Halverade tabletter ska förvaras i originalförpackningen och användas vid nästa administration.

Förvara blisterförpackningen i ytterkartongen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen/blisterförpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 6 månader

## **12. SÄRSKILDA VARNING(AR)**

### Särskilda varningar för respektive djurslag:

Det rekommenderas att behandla alla djur som lever i samma hushåll samtidigt.

För att utveckla ett effektivt maskkontrollprogram, bör det lokala epidemiologiska läget och kattens levnadsförhållanden beaktas och därmed rekommenderas att söka professionell rådgivning.

Parasitresistens mot alla klasser av avmaskningsmedel kan uppstå vid frekvent och upprepad användning av avmaskningsmedel ur denna klass.

Om katten är infekterad med bandmasken *D. caninum*, bör samtidig behandling mot mellanvärdar, såsom loppor och löss, övervägas för att förhindra återinfektion.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Inga studier har utförts på kraftigt försvagade katter eller individer med allvarligt nedsatt njur- eller leverfunktion. Läkemedlet rekommenderas inte till sådana djur eller bör endast användas i enlighet med en nytta/riskbedömning utförd av ansvarig veterinär.

Studier har visat att behandling av hundar med ett stort antal cirkulerande mikro-trådmaskar (mikrofilarier) kan ibland leda till uppkomsten av överkänslighetsreaktioner, som bleka slemhinnor, kräkningar, diarréer, andningssvårigheter eller överdriven salivavsöndring. Dessa reaktioner är associerade med frisättningen av proteiner från döda eller döende mikrotrådmaskar och är inte en direkt skadlig effekt av läkemedlet. Behandling av hundar som lider av infektion av mikrotrådmaskar rekommenderas därför inte. Eftersom det inte finns uppgifter om katter med infektion av mikrotrådmaskar, bör en nytta/riskbedömning utföras av behandlande veterinär..

Tabletterna är smaksatta. För att undvika oavsiktlig intag, lagra tabletter utom räckhåll för djuren.

Katten bör vägas för att säkerställa korrekt dosering.

Se till att katter som väger mellan 0,5 kg och upp till och med 2 kg får rätt tablett (4 mg milbemycinoxim/10 mg prazikvantel) och rätt dos (½ eller 1 tablett) för respektive viktclass (½ tablett för katter väger 0,5 kg till och med 1 kg; 1 tablett för katter som väger mellan 1 kg till och med 2 kg).

### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tvätta händerna efter användning.

Halverade tabletter ska returneras till det öppna blisterförpackning och förvaras i kartongen.

Vid oavsiktligt intag av tabletter, i synnerhet om det gäller barn, uppsök genast läkare och visa läkaren bipacksedeln eller etiketten.

Echinokocker utgör en fara för människor. Eftersom echinokocker är en anmälningsbar sjukdom till Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE), måste särskilda riktlinjer om behandling och uppföljning, och om skydd av personer, erhållas från den behöriga myndigheten.

### Dräktighet och digivning:

En studie visar att behandling med denna kombination av aktiva substanser tolereras väl av avelskatter, även under dräktighet och digivning. Eftersom det inte genomförts någon särskild studie

med läkemedlet, bör användning under dräktighet och digivning endast ske efter risk/nytta bedömningen utförd av ansvarig veterinär.

Andra läkemedel och Milpro vet:

Samtidig användning av kombinationen prazikvantel/milbemycinoxim och selamektin tolereras väl. Inga interaktioner observerades då den rekommenderade dosen av den makrocycliska laktonen selamektin administrerades under samtidig behandling med läkemedlet vid rekommenderad dos. Eftersom det inte finns ytterligare studier, bör försiktighet iakttas vid samtidig användning av läkemedlet och andra makrocycliska laktoner. Inga studier har genomförts med fortplantande djur.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

I en studie där läkemedlet administrerades 1, 3 och 5 gånger den normala dosen, och under en tidsperiod som översteg den normala rekommendationen, dvs. 3 gånger med 15 dagars intervaller, sågs biverkningar som är rapporterade som mindre vanliga vid den rekommenderade dosen (se avsnitt BIVERKNINGAR) vid doser som översteg 5 gånger den normala dosen efter den andra och den tredje behandlingen. Dessa biverkningar försvann spontant inom en dag.

**13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar. Milpro vet. får inte släppas ut i vattendrag eftersom det kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Fråga apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

**14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

27/08/2024

**15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Tillgängliga förpackningsstorlekar:

| <b>Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter till små katter och kattungar</b> | <b>Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter till katter</b> |
|--|---|
| Kartong med 2 tabletter (1 blister med 2 tabletter)                                | Kartong med 2 tabletter (1 blister med 2 tabletter)               |
| Kartong med 4 tabletter (2 blister med 2 tabletter)                                | Kartong med 4 tabletter (2 blister med 2 tabletter)               |
| Kartong med 24 tabletter (12 blister med 2 tabletter)                              | Kartong med 24 tabletter (12 blister med 2 tabletter)             |
|  | Kartong med 48 tabletter (24 blister med 2 tabletter)             |

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.