

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Milpro 2,5 mg/25 mg филмирани таблетки за малки кучета и кученца

Milpro 12,5 mg/125 mg филмирани таблетки за кучета

2. Състав

Всяка таблетка съдържа:

Активни вещества:

	Milbemycin oxime	Praziquantel	Външен вид
Milpro 2,5 mg/25 mg филмирани таблетки за малки кучета и кученца	2,5 mg	25,0 mg	Овални таблетки, с бежов до бледо кафяв цвят, с вкус на месо и с делителна линия от двете страни. Таблетките могат да бъдат разделени на две половини.
Milpro 12,5 mg/125 mg филмирани таблетки за кучета	12,5 mg	125,0 mg	Кръгли таблетки, с бежов до бледо кафяв цвят, с вкус на месо.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.

4. Показания за употреба

При кучета: лечение на смесени инфекции, причинени от възрастни форми на плоски червеи и кръгли червеи от следните видове:

плоски червеи (цестоди):

Dipylidium caninum,

Taenia spp.,

Echinococcus spp.,

Mesocestoides spp.

кръгли червеи (нематоди):

Ancylostoma caninum,

Toxocara canis,

Toxascaris leonina,

Trichuris vulpis,

Crenosoma vulpis (намаляване степента на проявление на инфекцията),

Thelazia callipaeda (виж конкретните схеми за лечение в т. "Съвети за правилното прилагане на продукта"),

Crenosoma vulpis (намалвяване степента на проявление на инфекцията),
Angiostrongylus vasorum (намалвяване степента на проявление на инфекцията, причинена от незрелите (L5) и зрелите възрастни форми на паразитите; виж специфичните схеми за лечение и профилактика в т. “Съвети за правилното прилагане на продукта ”).

Ветеринарният лекарствен продукт може да бъде използван и за профилактика на диروفилариоза (*Dirofilaria immitis*), ако е показано съпътстващо лечение срещу цестоци.

5. Противопоказания

Milpro 2,5 mg/25 mg филмирани таблетки за малки кучета и кученца	Milpro 12,5 mg/125 mg филмирани таблетки за кучета
Да не се използва при кученца, по-малки от 2 седмици и/или с тегло, по-малко от 0,5 kg.	Да не се използва при кучета с тегло, по-малко от 5 kg.

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

Виж т. “Специални предупреждения”.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

За да се разработи ефективна антихелминтна програма трябва да се има предвид местната епидемиологична обстановка и условията на живот на кучето 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.

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

Когато е налице инфекция с *Dipylidium caninum*, трябва да се обмисли едновременно лечение, насочено 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:

Проучвания с mylbetucip oxime показват, че границата на безопасност при кучета от породата Коли или производни на нея е по-малка в сравнение с тази при кучета от други породи. При тези кучета трябва стриктно да се спазва препоръчителната доза.

Не е доказана толерантността на ветеринарния лекарствен продукт при малки кученца от тези породи.

Клиничните признаци, които се наблюдават при кучетата от породата Коли са подобни на тези, които се наблюдават при предозиране на продукта при кучетата от другите породи (виж подт. Предозиране):

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

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. Следователно не се препоръчва прилагането на ветеринарния лекарствен продукт при кучета с микрофиларемия.

Ако кучето живее или е пътувало от или до области с висок риск от диофилариоза, преди прилагане на ветеринарния лекарствен продукт, е необходима консултация с ветеринарен лекар, за да бъде изключена инфекция с *Dirofilaria immitis*. При положителна диагноза трябва да се приложи адултоцидна терапия преди прилагане на ветеринарния лекарствен продукт.

Не са провеждани проучвания със силно изтощени кучета или с такива със сериозно нарушени функции на бъбреците или черния дроб. Не се препоръчва ветеринарният лекарствен продукт да се прилага на такива животни или ако се прави, трябва да се прилага след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

При кучета, по-малки от 4 седмици, инфекцията с плоски червеи е необичайна. Следователно не е необходимо лечение с комбиниран продукт на кучета, по-малки от 4 седмици.

Таблетките са овкусени. С цел избягване случайно поглъщане на таблетките, те трябва да се съхраняват на сигурно място, недостъпно за животни.

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

След употреба си измийте ръцете.

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

Хора с установена свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

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 кучета за разплод, включително и по време на бременността и в периода на лактация.

Няма проведено специфично изследване с този продукт по време на тези периоди, следователно трябва да се прилага само 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 макроцикличният 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:

Не са наблюдавани други реакции при прилагане на продукта в препоръчителната доза, освен тези описани в т. “Неблагоприятни реакции”.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):
Реакция на свръхчувствителност Системно нарушение (напр. летаргия и анорексия) Неврологично нарушение (напр. тремор на мускулите, атаксия и конвулсии) Нарушение на храносмилателния тракт (напр. повръщане, диария и неконтролирано изтичане на слюнки от устата)

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 ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или 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:

Bulgarian Food Safety Agency

Website:

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

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

За перорално приложение.

Минималната препоръчителна доза е: 0,5 mg milbemycin oxime и 5 mg praziquantel на kg телесна маса перорално веднъж дневно като единична доза.

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

Таблетките имат вкус на месо и лесно се прилагат (обикновено кучетата и малките кученца ги приемат доброволно, дори и без храна).

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

Тегло	Milpro 2,5 mg/25 mg филмирани таблетки за малки кучета и кученца	Milpro 12,5 mg/125 mg филмирани таблетки за кучета
0,5 - 1 kg	1/2 таблетка	
> 1 – 5 kg	1 таблетка	
> 5 – 10 kg	2 таблетки	
5 – 25 kg		1 таблетка
>25 – 50 kg		2 таблетки
>50 – 75 kg		3 таблетки

В случаите, когато ветеринарният лекарствен продукт се прилага за превенция на диروفилариоза и в същото време се изисква лечение при опаразитяване с цестоди, той може да замести моновалентния продукт за профилактика на диروفилариозата.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

При опаразитяване с *Angiostrongylus vasorum*, milbemycin oxime трябва да се прилага четири пъти през едноседмични интервали. Препоръчва се, когато е показано едновременно лечение срещу цестоди, да се приложи ветеринарният лекарствен продукт еднократно и след това да се продължи с моновалентен продукт, съдържащ само milbemycin oxime, за оставащите три седмици лечение.

В ендемичните райони прилагането на ветеринарният лекарствен продукт на всеки четири седмици ще предотврати ангиостронгилозата чрез намаляване количеството на зрелите възрастни и незрелите форми (L5) на паразитите, когато е показано едновременно лечение срещу цестоди.

За лечение на *Thelazia callipaeda* milbemycin oxime трябва да се прилага двукратно през 7 дни. Когато е показано едновременно лечение срещу опаразитяване с цестоди, ветеринарният лекарствен продукт може да замести моновалентен продукт, съдържащ само milbemycin oxime.

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.

Milpro 2,5 mg/25 mg филмирани таблетки за малки кучета и кученца	Milpro 12,5 mg/125 mg филмирани таблетки за кучета
Да се съхранява блистера във външната опаковка. Да се съхраняват разполовените таблетки в оригиналния блистер до следващо прилагане. Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка (за половин таблетка): 6 месеца.	Да се съхранява блистера във външната опаковка.

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

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 това може да бъде опасно 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

№ 0022-2985

№ 0022-2986

Размери на опаковката:

Milpro 2,5 mg/25 mg филмирани таблетки за малки кучета и кученца	Milpro 12,5 mg/125 mg филмирани таблетки за кучета
1 кутия с 2 таблетки, съдържаща 1 блистер с 2 таблетки	1 кутия с 2 таблетки, съдържаща 1 блистер с 2 таблетки
1 кутия с 4 таблетки, съдържаща 2 блистера с по 2 таблетки	1 кутия с 4 таблетки, съдържаща 2 блистера с по 2 таблетки
1 кутия с 24 таблетки, съдържаща 12 блистера с по 2 таблетки	1 кутия с 24 таблетки, съдържаща 12 блистера с по 2 таблетки
	1 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:

САМ 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.

11.12.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV