

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
MILBEMAX filmtabletta macskákknak A.U.V.
MILBEMAX filmtabletta kis és kölyökmacskákknak A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Elanco Europe Ltd., Lilly House, Priestley Road, Basingstoke, RG24 9NL, Egyesült Királyság

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Elanco France SAS, 26, Rue de la Chapelle, F-68330 Huningue, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

MILBEMAX filmtabletta macskákknak A.U.V.

MILBEMAX filmtabletta kis és kölyökmacskákknak A.U.V.

Széles spektrumú féregtelenítő.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

A MILBEMAX filmtabletta macskákknak, valamint kis és kölyökmacskákknak kétféle méretben áll rendelkezésre:

A tabletta neve (típusa)	Milbemicin-oxim per tabletta	Prazikvantel per tabletta	Segédanyagok q.s. ad
MILBEMAX filmtabletta kis és kölyökmacskákknak A.U.V. (bézs-barna, marhahús ízesítésű, hosszúkás, osztható)	4 mg	10 mg	132,5 mg
MILBEMAX filmtabletta macskákknak A.U.V. (vöröses-barna, marhahús ízesítésű, hosszúkás, osztható)	16 mg	40 mg	132,5 mg

4. JAVALLAT(OK)

Macskákban: a következő éretlen és kifejlett fonál- és galandférgek által okozott kevert fertőzések kezelésére:

- galandférgek: *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Echinococcus multilocularis*

- fonálférgek: *Ancylostoma tubaeforme*, *Toxocara cati*

A készítmény a *Dirofilaria immitis* lárvák elpusztításával a szívférgesség megelőzésére is használható, ha a galandférgek elleni egyidejű kezelés indokolt.

5. ELLENJAVALLATOK

A „MILBEMAX filmtabletta kis és kölyökmacskákknak A.U.V.” készítményt nem alkalmazható 0,5 kg testtömeg alatti vagy 6 hétnél fiatalabb macskáknál.

A „MILBEMAX filmtabletta macskákknak A.U.V.” készítmény nem alkalmazható 2 kg testtömeg alatti macskáknál.

6. MELLÉKHATÁSOK

Igen ritkán, különösen fiatal macskáknál szisztémás tünetek (úgy mint levertség), idegrendszeri tünetek (ataxia és izomremegés) és/vagy gyomor-bélrendszeri tünetek (émelygés és hasmenés) voltak megfigyelhetők a készítmény alkalmazása után.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

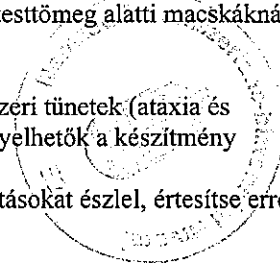
7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Macska.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Minimális ajánlott adag: 2 mg milbemicin-oxim és 5 mg prazikvantel/ttkg szájon át, egy alkalommal.

A készítmény vagy kevés táplálékkal együtt, vagy kevés táplálék elfogyasztása után adandó. Így adagolva optimális védelmet nyújt szívférgesség ellen.



A macska testtömegétől függően a gyakorlati adagolás a következő:

Testtömeg	MILBEMAX filmtabletta kis és kölyökmacskáknak A.U.V.	MILBEMAX filmtabletta macskáknak A.U.V.
0,5 - 1 kg	½ tabletta (hosszúak, bézs-barna)	
> 1 - 2 kg	1 tabletta (hosszúak, bézs-barna)	
> 2 - 4 kg		½ tabletta (hosszúak, vöröses-barna)
> 4 - 8 kg		1 tabletta (hosszúak, vöröses-barna)
> 8 - 12 kg		1½ tabletta (hosszúak, vöröses-barna)

A MILBEMAX alkalmazható a szívfergesség elleni megelőző program részeként, de csak ha egyidejűleg galandféreg elleni kezelés is szükséges. A MILBEMAX 1 hónapos védelmet biztosít szívfergesség ellen. Ha csak a szívfergesség megelőzése a cél, akkor egykomponensű termék használata javasolt.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A készítmény vagy kevés táplálékkal együtt, vagy kevés táplálék elfogyasztása után adandó. Így adagolva optimális védelmet nyújt szívfergesség ellen.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

A bliszter a kartondobozban tartandó, a fénytől való megóvás érdekében.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a bliszteren és a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A felezett tabletták felhasználhatók: 6 hónap.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Túladagolás

Túladagolás esetén az ajánlott dózissnál tapasztalható mellékhatásokon felül (lásd 6. pont: „Mellékhatások”), nyálzás fordulhat elő némely macskánál. A tünetek spontán elmúlnak 1 nap alatt. Ellenszer nem ismert.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A helyes állatorvosi gyakorlatnak (GVP) megfelelően az állatok testtömegét le kell mérni a pontos adagolás érdekében. Az *Echinococcus* fertőzés kockázatot jelent az emberre nézve. Echinococcosis esetén speciális irányelvek követendők a kezelés és az utánkötés során, és a személyi fertőzésvédelemre ügyelni kell. Parazitológus szakértővel vagy intézetekkel kell konzultálni.

Súlyosan legyengült vagy csökkent vese- és májfunkciójú macskákkal nem történtek kísérletek. A készítmény ilyen állatok kezelésére nem javasolt vagy csak az előny/kockázat mértékének állatorvos által történő értékelése után.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedéseket

Használat után kezet kell mosni.

Véletlen lenyelés esetén, különösen gyermeknél, orvoshoz kell fordulni bemutatva a készítmény dobozát és/vagy használati utasítását.

Vemhesség és laktáció idején történő alkalmazás

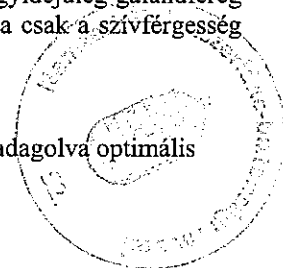
A MILBEMAX használható tenyészállatoknál, beleértve a vemhes és szoptató macskákat is.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Az állatok a MILBEMAX és a szelamektin együttes adását jól tolerálják. A makrociklikus laktonok csoportjába tartozó szelamektin ajánlott dóziséval, valamint a MILBEMAX javasolt adagjával végzett kezelés során, kölcsönhatást nem figyeltek meg.

Bár nem ajánlott, a MILBEMAX együttes alkalmazása moxidektint és imidaklopridot tartalmazó rácsepegtető oldattal nem okozott mellékhatásokat egy laboratóriumi vizsgálatban, ahol a készítményeket az ajánlott dózisban, egyszeri alkalommal 10 kölyökmacskán alkalmazták. Az együttes alkalmazás hatásosságát és ártalmatlanságát nem vizsgálták gyakorlati kipróbálás során.

További vizsgálatok hiányában, elővigyázatosan kell eljárni bármely makrociklikus lakton MILBEMAX-szal történő együttes alkalmazásakor. Nem végeztek ilyen jellegű kísérletet tenyészállatokkal sem.



13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A készítmény nem kerülhet természetes vizekbe, mert veszélyes lehet a halakra és más vízi élőlényekre.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2016. október 21.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszereleési egységek:

2 tableta bliszterben, dobozban.

4 tableta bliszterben, dobozban.

10 tableta bliszterben, dobozban

20 tableta bliszterben, dobozban

50 tableta bliszterben, dobozban

100 tableta bliszterben, dobozban

Előfordulhat, hogy nem minden kiszereelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjához.

