

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg filmom obalené tablety pre malé mačky a mačiatka s hmotnosťou najmenej 0,5 kg

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá filmom obalená tableta obsahuje:

#### Účinné látky:

Milbemycín-oxím      4 mg  
Prazikvantel            10 mg

#### Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
<i>Jadro tablety:</i>	
Mikrokryštalická celulóza	
Monohydrt laktózy	
Povidón	
Sodná soľ kroskarmelózy	
Koloidný oxid kremičitý, bezvodý	
Stearát horečnatý	
<i>Obalová vrstva:</i>	
Hypromelóza	
Mastenec	
Propylénglykol	
Oxid titaničitý (E171)	0,21 mg
Pečeňová príchuť	
Práškové kvasnice	
Žltý oxid železitý (E172)	0,18 mg
Červený oxid železitý (E172)	0,02 mg

Hnedooranžové, oválne, bikonvexné filmom obalené tablety s deliacou ryhou na jednej strane. Tablety sa môžu rozdeliť na polovice.

### 3. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 3.1 Cieľové druhy

Mačky (malé mačky a mačiatka s hmotnosťou najmenej 0,5 kg).

#### 3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Liečba zmiešaných invázií larválnych štádií a dospelých cestód a nematód nasledujúcich druhov:

Cestódy:

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

Nematódy:

- *Ancylostoma tubaeforme*
- *Toxocara cati*

Veterinárny liek sa môže použiť aj na prevenciu dirofilariózy (*Dirofilaria immitis*), ak je indikovaná sprievodná liečba proti cestódam.

#### **4.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať pri mačkách do veku 6 týždňov a/alebo s hmotnosťou nižšou ako 0,5 kg.

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

#### **3.4 Osobitné upozornenia**

Odporuča sa liečiť všetky zvieratá žijúce v spoločnej domácnosti súčasne.

Na dosiahnutie účinnej kontroly odčervenia je potrebné zohľadniť miestne epidemiologické údaje a riziko expozície mačky a odporuča sa vyhľadať odborné (napr. veterinárne) poradenstvo.

V prípade infekcie *D. caninum* sa má zvážiť súbežné ošetrenie proti medzihostiteľom, ako sú blchy a vši, aby sa zabránilo opakovanej infekcii.

Rezistencia parazitov voči akejkoľvek skupine antihelmintík sa môže vyvinúť po častom, opakovanom použíti antihelmintika príslušnej skupiny.

#### **3.5 Osobitné opatrenia na používanie**

##### Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Neboli vykonané žiadne štúdie s veľmi oslabenými mačkami alebo jedincami s vážnymi poruchami funkcie obličiek alebo pečene. Týmto zvieratám sa veterinárny liek neodporúča alebo len po zhodnotení pomeru prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Zabezpečte, aby mačky a mačiatka vážiace od 0,5 kg do  $\leq$  2 kg dostávali zodpovedajúcu silu tablety (4 mg milbemycin-oxímu/10 mg prazikvantelu) a zodpovedajúcu dávku (1/2 alebo 1 tabletu) prislúchajúcu hmotnostnej kategórii (1/2 tablety pre mačky s hmotnosťou 0,5 – 1 kg; 1 tabletu pre mačky s hmotnosťou > 1 až 2 kg).

Ked'že sú tablety ochutnené, majú sa uchovávať na bezpečnom mieste mimo dosahu zvierat.

##### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Náhodné požitie tablety dieťaťom môže byť nebezpečné. Aby sa zabránilo prístupu detí k veterinárnemu lieku, tablety sa majú podávať a uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Oddelenú časť tablety vrátiť do otvoreného bliстра a vložiť do škatuľky.

V prípade náhodného požitia jednej alebo viacerých tablet ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po použití si umyť ruky.

##### Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

##### Ďalšie opatrenia:

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Ked'že echinokokóza je ochorenie, ktoré podlieha ohlasovacej povinnosti Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (WOAH), je potrebné získať konkrétné pokyny na liečbu a následné opatrenia a pokyny na ochranu osôb od príslušného kompetentného úradu (napr. odborníci alebo ústavy parazitológie).

#### **3.6 Nežiaduce účinky**

Mačky:

Veľmi zriedkavé (< 1 zviera/10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Reakcie z precitlivenosti; systémové príznaky (napr. letargia)*; neurologické príznaky (napr. svalový tras a ataxia)*; gastrointestinálne príznaky (napr. vracanie, hnačka)*.
--	--

\*najmä pri mladých mačkách.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednosest prostredníctvom veterinárneho lekára bud' držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

### **3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

#### Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

#### Plodnosť:

Môže sa použiť pri plemenných zvieratách.

### **3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií**

Po podaní odporúčanej dávky makrocyclického laktónu selamektínu počas liečby kombináciou milbemycín-oxímu a prazikvantelu v odporúčanej dávke neboli pozorované žiadne interakcie. Opatrnosť je potrebná pri súbežnom podávaní veterinárneho lieku s inými makrocyclickými laktónmi z dôvodu chýbania ďalších štúdií. Rovnako neboli vykonané takéto štúdie pri reprodukcii zvierat.

### **3.9 Cesty podania a dávkovanie**

Perorálne podanie.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Minimálna odporúčaná dávka: 2 mg milbemycín-oxímu a 5 mg prazikvantelu na kg živej hmotnosti jednorazovo, podané perorálne.

Veterinárny liek sa má podať s krmivom alebo po kŕmení. Tak je možné zaistiť optimálnu ochranu pred dirofilariózou.

V závislosti od živej hmotnosti mačky je dávkovanie v praxi nasledovné:

Živá hmotnosť	Filmom obalené tablety pre malé mačky a mačiatka
0,5 – 1 kg	½ tablety
> 1 – 2 kg	1 tableta

Veterinárny liek môže byť použitý na prevenciu dirofilariózy, ak je súbežne indikovaná liečba proti pásomniciam. Na prevenciu dirofilariózy: veterinárny liek zabija larvy *Dirofilaria immitis* po dobu jedného mesiaca od ich prenosu komármu. Na bežnú prevenciu dirofilariózy sa prednosest odporúča použiť jednozložkový veterinárny liek.

### **3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)**

Pri predávkovaní sa okrem nežiaducich účinkov pozorovaných po podaní odporúčanej dávky (pozri časť 3.6) môže pozorovať zvýšené slinenie. Tento príznak zvyčajne vymizne spontánne v priebehu jedného dňa.

### **3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie**

Neuplatňujú sa.

### **3.12 Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 ATCvet kód: QP54AB51**

### **4.2 Farmakodynamika**

Milbemycín-oxím patrí do skupiny makrocyklických laktónov, izolovaných z fermentácie *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. Je účinný proti roztočom, larválnym štádiám a dospelým nematódam a tiež proti larvám *Dirofilaria immitis*.

Účinok milbemycínu súvisí s jeho pôsobením na neurotransmisiu bezstavovcov. Milbemycín-oxím, podobne ako avermektíny a iné milbemycíny, zvyšuje permeabilitu membrán nematód a hmyzu pre chloridové ióny cez glutamátom riadené kanály chloridových iónov (podobne ako GABA<sub>A</sub> a glycínové receptory stavovcov). To viedie k hyperpolarizácii neuromuskulárnej membrány, ochabnutosti až paralýze a smrti parazita.

Prazikvantel je acylovaný derivát pyrazino-izochinolínu. Prazikvantel je účinný proti cestódam a trematódam. Modifikuje prieplustnosť membrán parazitov pre vstup iónov vápnika ( $\text{Ca}^{2+}$ ), navodzuje nestabilitu membránových štruktúr, čo viedie k depolarizácii membrán a takmer okamžitej kontrakcii svaloviny (tetácia), rýchlej vakuolizácii syncytialného tegumentu (povrchu červa) a následnej dezintegrácií povrchu parazita (vznik mechúrikov), čo viedie k ľahšiemu vypudeniu parazita z tráviaceho traktu alebo jeho úhybu.

### **4.3 Farmakokinetika**

Po perorálnom podaní prazikvantelu nakŕmeným mačkám sa maximálna koncentrácia prazikvantelu v plazme dosiahne v priebehu 3 hodín od podania.

Polčas eliminácie je približne 2 hodiny.

Po perorálnom podaní milbemycín-oxímu nakŕmeným mačkám sa maximálna koncentrácia milbemycín-oxímu v plazme dosiahne v priebehu 5 hodín od podania.  
Polčas eliminácie je približne 43 hodín ( $\pm 21$  hodín).

## **5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **5.1 Závažné inkompatibility**

Nie sú známe.

### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky.

Čas použiteľnosti rozpolených tablet po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov.

### **5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkostou.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

Rozpolené tablety uchovávať pri teplote do 25 °C v pôvodnom blistri a môžu sa použiť na ďalšie podanie.

Blister uchovávať v škatuľke.

#### **5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Blistrové balenie pozostáva zo za studena tvarovanej OPA/Alu/PVC fólie a hliníkovej fólie.

Škatuľka s 2 tabletami v 1 blistri.

Škatuľka so 4 tabletami v 1 blistri.

Škatuľka s 12 blistrami, každý blister obsahuje 4 tablety (celkom 48 tablet).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

#### **5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov**

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože milbemycín-oxím môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

#### **6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

KRKA, d.d., Novo mesto

#### **7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/029/MR/19-S

#### **8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 25/07/2019

#### **9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

05/2025

#### **10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie:  
<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>.

## **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

### **Škatuľka**

#### **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg filmom obalené tablety

*Identifikačné nálepky s názvom liečiva („memory stickers”):  
milbemycin oxime/praziquantel*

#### **2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

Každá tableta obsahuje 4 mg milbemycín-oxímu a 10 mg prazikvantelu.

#### **3. VEĽKOSŤ BALENIA**

2 tablety

4 tablety

48 tablet

#### **4. CIELOVÉ DRUHY**

Mačky (malé mačky a mačiatka s hmotnosťou najmenej 0,5 kg).



#### **5. INDIKÁCIE**

Ochutené širokospektrálne antihelmintikum.

#### **6. CESTY PODANIA**

Perorálne podanie.

#### **7. OCHRANNÉ LEHOTY**

#### **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti rozpolených tablet po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov.

#### **9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

Rozpolené tablety uchovávať pri teplote do 25 °C v pôvodnom blistri a môžu sa použiť na ďalšie podanie.

Blister uchovávať v škatuľke.

#### **10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

KRKA

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

96/029/MR/19-S

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**Blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Milprazon CHEWABLE



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

4 mg/10 mg

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg filmom obalené tablety pre malé mačky a mačiatka s hmotnosťou najmenej 0,5 kg

### 2. Zloženie

Každá filmom obalená tableta obsahuje:

#### Účinné látky:

Milbemycín-oxím      4 mg  
Prazikvantel            10 mg

#### Pomocné látky:

Oxid titaničitý (E171)      0,21 mg  
Žltý oxid železitý (E172)    0,18 mg  
Červený oxid železitý (E172) 0,02 mg

Hnedooranžové, oválne, bikonvexné filmom obalené tablety s deliacou ryhou na jednej strane. Tablety sa môžu rozdeliť na polovice.

### 3. Cieľové druhy

Mačky (malé mačky a mačiatka s hmotnosťou najmenej 0,5 kg).



### 4. Indikácie na použitie

Liečba zmiešaných invázií larválnych štádií a dospelých pásomníc (cestódy) a hlístovcov (nematódy) nasledujúcich druhov:

- Cestódy:

*Dipylidium caninum*

*Taenia spp.*

*Echinococcus multilocularis*

- Nematódy:

*Ancylostoma tubaeforme*

*Toxocara cati*

Veterinárny liek sa môže použiť aj na prevenciu dirofilariózy (ochorenie spôsobené srdcovými červami *Dirofilaria immitis*), ak je indikovaná sprievodná liečba proti pásomniciam.

### 5. Kontraindikácie

Nepoužívať pri mačkách do veku 6 týždňov alebo s hmotnosťou nižšou ako 0,5 kg.

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

### 6. Osobitné upozornenia

#### Osobitné upozornenia:

Odporúča sa liečiť všetky zvieratá žijúce v spoločnej domácnosti súčasne.

Na dosiahnutie účinnej kontroly odčervenia je potrebné zohľadniť miestne epidemiologické údaje o prítomnosti parazitov a ich citlivosti a riziko expozície mačky a odporúča sa vyhľadať odborné (napr. veterinárne) poradenstvo.

V prípade infekcie *D. caninum* sa má zvážiť súbežné ošetrenie proti medzihostiteľom, ako sú blchy a vši, aby sa zabránilo opakovanej infekcii.

Rezistencia parazitov voči akejkoľvek skupine antihelmintík (lieky pôsobiace proti črevným parazitom) sa môže vyvinúť po častom, opakovanom použití antihelmintika príslušnej skupiny.

#### Osobitné opatrenia na používanie pri cielových druhoch:

Neboli vykonané žiadne štúdie s veľmi oslabenými mačkami alebo jedincami s vážnymi poruchami funkcie obličiek alebo pečene. Týmto zvieratám sa veterinárny liek neodporúča alebo len po zhodnotení pomeru prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Zabezpečte, aby mačky a mačiatka vážiace od 0,5 kg do  $\leq 2$  kg dostávali zodpovedajúcu silu tablety (4 mg milbemycín-oxímu/10 mg prazikvantelu) a zodpovedajúcu dávku (1/2 alebo 1 tabletu) prislúchajúcu hmotnostnej kategórii (1/2 tablety pre mačky s hmotnosťou 0,5 – 1 kg; 1 tableta pre mačky s hmotnosťou > 1 až 2 kg).

Ked'že sú tablety ochutnené, majú sa uchovávať na bezpečnom mieste mimo dosahu zvierat.

#### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Náhodné požitie tablety dieťaťom môže byť nebezpečné. Aby sa zabránilo prístupu detí k veterinárnemu lieku, tablety sa majú podávať a uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Oddelenú časť tablety vrátiť do otvoreného blistra a vložiť do škatuľky.

V prípade náhodného požitia jednej alebo viacerých tablet ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po použití si umyť ruky.

#### Ďalšie opatrenia:

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Ked'že echinokokóza je ochorenie, ktoré podlieha ohlasovacej povinnosti Svetovej organizácií pre zdravie zvierat (WOAH), je potrebné získať konkrétné pokyny na liečbu a následné opatrenia a pokyny na ochranu osôb od príslušného kompetentného úradu (napr. odborníci alebo ústav parazitológie).

#### Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

#### Plodnosť:

Môže sa použiť pri plemenných zvieratách.

#### Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Po podaní odporúčanej dávky makrocyclického laktónu selamektínu počas liečby kombináciou milbemycín-oxímu a prazikvantelu v odporúčanej dávke neboli pozorované žiadne interakcie.

Opatrnosť je potrebná pri súbežnom podávaní veterinárneho lieku s inými makrocyclickými laktónmi z dôvodu chýbania ďalších štúdií. Rovnako neboli vykonané takéto štúdie pri reprodukcii zvierat.

#### Predávkovanie:

Pri predávkovaní sa okrem nežiaducích účinkov pozorovaných po podaní odporúčanej dávky (pozri časť „Nežiaduce účinky“) môže pozorovať zvýšené slinenie. Tento príznak zvyčajne vymizne spontánne v priebehu jedného dňa.

## **7. Nežiaduce účinky**

#### Mačky:

Veľmi zriedkavé (< 1 zviera/10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Reakcie z precitlivenosti; systémové príznaky (napr. letargia)*; neurologické príznaky (napr. svalový tras a ataxia (nekoordinované pohyby))*; gastrointestinálne príznaky (napr. vracanie, hnačka)*.
--	--

\*najmä pri mladých mačkách.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékol'vek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že veterinárny liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia:

Ústav štátnej kontroly veterinárnych biopreparátov a liečiv

Biovetská 34

949 01 Nitra

Slovenská republika

Tel.: +421 37 69 33 541

e-mail: [neziaduce.ucinky@uskvbl.sk](mailto:neziaduce.ucinky@uskvbl.sk)

Webová stránka: [www.uskvbl.sk](http://www.uskvbl.sk) časť Farmakovigilancia

## **8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku**

Perorálne podanie.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Minimálna odporúčaná dávka: 2 mg milbemycín-oxímu a 5 mg prazikvantelu na kg živej hmotnosti jednorazovo, podané perorálne.

V závislosti od živej hmotnosti mačky je dávkovanie v praxi nasledovné:

<b>Živá hmotnosť</b>	<b>Filmom obalené tablety pre malé mačky a mačiatka</b>
0,5 – 1 kg	½ tablety
viac ako 1 – 2 kg	1 tableta

## **9. Pokyn o správnom podaní**

Veterinárny liek sa má podávať s krmivom alebo po kŕmení. Tak je možné zaistiť optimálnu ochranu pred napadnutím srdcovými červami (dirofilariózou).

Veterinárny liek môže byť použitý na prevenciu dirofilariózy, ak je súbežne indikovaná liečba proti pásmniciam. Na prevenciu dirofilariózy veterinárny liek zabíja larvy *Dirofilaria immitis* po dobu jedného mesiaca od ich prenosu komármu. Na bežnú prevenciu dirofilariózy sa prednostne odporúča použiť jednozložkový veterinárny liek.

## **10. Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **11. Osobitné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na obale po Exp. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti rozpolených tablet po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov.

Rozpolené tablety uchovávať pri teplote do 25 °C v pôvodnom blistri a môžu sa použiť na ďalšie podanie.

Blister uchovávať v škatuľke.

## **12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Tento veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože milbemycín-oxím môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poradte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

## **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

## **14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

96/029/MR/19-S

Veľkosti balenia:

Škatuľka s 2 tabletami v 1 blistri.

Škatuľka so 4 tabletami v 1 blistri.

Škatuľka s 12 blistrami, každý blister obsahuje 4 tablety (celkom 48 tabliet).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov**

05/2025

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktné údaje**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

KRKA-FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Chorvátsko

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Nemecko

Miestny zástupca a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

KRKA Slovensko, s. r. o., Karadžičova 8, 821 08 Bratislava

Webová stránka: [www.krka.sk](http://www.krka.sk)

Tel.: +421 2 571 04 501

e-mail: [info.sk@krka.biz](mailto:info.sk@krka.biz)

Ak potrebujete informácie o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.

## **17. Ďalšie informácie**