

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Milpro™ Chat S ad us. vet., comprimés pelliculés

Milpro™ Chat M ad us. vet., comprimés pelliculés

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Milpro Chat S ad us. vet., comprimés pelliculés

1 comprimé pelliculé contient:

Substances actives:

Milbémycine oxime 4 mg

Praziquantel 10 mg

Milpro Chat M ad us. vet., comprimés pelliculés

1 comprimé pelliculé contient:

Substances actives:

Milbémycine oxime 16 mg

Praziquantel 40 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pour administration orale.

Milpro Chat S ad us. vet., comprimé pelliculé: comprimé ovale et brun avec une rainure de rupture sur les deux faces.

Milpro Chat M ad us. vet., comprimé pelliculé: comprimé ovale, de couleur rouge à rose, avec une rainure de rupture sur les deux faces.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chat

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Anthelminthique à large spectre

Milpro Chat est utilisé pour:

- le traitement des infestations par les ankylostomes, les vers ronds et les vers plats. Milpro Chat est efficace contre les stades adultes de *Ancylostoma tubaeforme* (y compris L4), *Toxocara cati* (y compris L4), *Toxascaris leonina*, et contre les stades immatures et matures de *Dipylidium caninum*, *Joyeuxiella pasqualei*, *Taenia spp.*, *Echinococcus spp.* et *Mesocestoides spp.*
- le traitement préventif des atteintes dues aux vers du cœur (*Dirofilaria immitis*)

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à un principe actif ou à un autre composant.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Milpro Chat S: Poids minimal 0,5 kg

Milpro Chat M: Poids minimal 2 kg

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Selon les bonnes pratiques vétérinaires, les animaux doivent être pesés afin d'assurer un dosage précis. Assurez-vous que les chats et les chatons pesant entre 0,5 kg et ≤ 2 kg reçoivent le bon dosage de comprimés (4 mg de milbémycine oxime / 10 mg de praziquantel) ainsi que la dose correcte (1/2 ou 1 comprimé) pour la catégorie de poids concernée (1/2 comprimé pour les chats pesant de 0,5 à 1 kg; 1 comprimé pour les chats pesant >1 kg à 2 kg).

Afin de développer un programme efficace de contrôle des vers, les données épidémiologiques locales et le risque d'exposition du chat doivent être pris en compte.

Il est recommandé de traiter de façon concomitante tous les animaux vivant dans le même foyer.

En cas d'infection par le ténia *Dipylidium caninum*, un traitement simultané contre les hôtes intermédiaires tels que les puces et les poux doit être envisagé en concertation avec la/le vétérinaire afin d'éviter une nouvelle infection.

Le médicament vétérinaire étant aromatisé, il existe un risque que les chiens et les chats recherchent les comprimés de manière sélective et les ingèrent de manière excessive. Pour cette raison, la préparation doit être tenue hors de portée des animaux.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de très rares cas (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés), en particulier chez les jeunes chats, des réactions d'hypersensibilité, des symptômes systémiques (tels que léthargie), des symptômes neurologiques (tels que ataxie et tremblement musculaire) et/ou des symptômes gastro-intestinaux (tels que vomissements et diarrhée) peuvent être observés après l'administration du médicament vétérinaire.

En cas d'effets indésirables, notamment d'effets ne figurant pas sous cette rubrique, déclarez-les à l'adresse vetvigilance@swissmedic.ch.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation et lactation

Milpro Chat peut également être utilisé chez les chattes en gestation ou en lactation. Les chattes allaitantes devraient être traitées en même temps que les chatons.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

4.9 Posologie et voie d'administration

Dose minimale recommandée: 2 mg de milbémycine oxime et 5 mg de praziquantel par kg de poids corporel sont administrés une seule fois par voie orale.

Administrer le médicament vétérinaire avec la nourriture ou directement après l'alimentation. Les comprimés Milpro chats sont aromatisés et faciles à administrer (petits comprimés aromatisés).

En fonction du poids corporel du chat, la posologie pratique est la suivante:

Poids corporel	Milpro chat S	Milpro chat M
0,5 – 1 kg	½ comprimé	
> 1 – 2 kg	1 comprimé	
> 2 – 4 kg		½ comprimé
> 4 – 8 kg		1 comprimé
> 8 – 12 kg		1½ comprimés

Les vermifugations des chatons se pratiquent à l'âge de 6 semaines, puis tous les mois jusqu'à l'âge de 6 mois. Les chats adultes doivent être vermifugés 4 fois par an.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Après un surdosage, une mydriase, une ataxie et des tremblements peuvent apparaître de manière transitoire et auto-limitée, en particulier chez les jeunes animaux. Ces symptômes disparaissent en l'espace d'une journée sans traitement.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: endectocides, combinaisons de milbémycine oxime

Code ATCvet: QP54AB51

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

La milbémycine oxime appartient au groupe des lactones macrocycliques. L'effet de la milbémycine oxime chez les invertébrés (invertebrata) est directement liée à son effet sur la neurotransmission: comme d'autres avermectines et milbémycines, elle augmente la perméabilité des membranes cellulaires des invertébrés aux ions chlore par le biais des canaux chlore GABA-ergiques (qui sont similaires aux récepteurs GABA_A et glycine des vertébrés). Cela conduit chez les parasites à une hyperpolarisation des membranes neuromusculaires, à une paralysie flasque et finalement à la mort. Le praziquantel est un dérivé de la pyrazino-isoquinoléine. Il agit contre les cestodes et les trématodes à tous les stades (œufs, immatures et matures). Il modifie la perméabilité des membranes du parasite au calcium, ce qui conduit à une lésion membranaire et à des contractions musculaires qui entraînent l'expulsion ou la mort du parasite.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

L'absorption de la milbémycine oxime est bonne et la concentration plasmatique maximale est atteinte dans les 4 heures qui suivent l'administration orale de la dose recommandée. La demi-vie est de 1 à 4 jours. L'absorption de praziquantel est bonne et la concentration plasmatique maximale est atteinte dans les 2 heures qui suivent l'administration orale de la dose recommandée. Il est métabolisé de façon rapide et complète dans le foie; la demi-vie du principe actif inchangé est de 1 à 4 heures. Les métabolites sont excrétés en l'espace de 2 jours, principalement par voie urinaire.

5.3 Propriétés environnementales

Les comprimés peuvent avoir un effet néfaste sur les poissons ou certains organismes aquatiques servant de nourriture aux poissons.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Noyau du comprimé:

Cellulose microcristalline (type 101)

Cellulose microcristalline (type 102)

Croscarmellose sodique

Stéarat de magnésium

Povidone

Dioxyde de silicium hydrophobe hautement dispersé

Enrobage pelliculé:

Poudre de foie de volaille

Hypromellose

Cellulose mikrocrystalline

Stéarate de macrogol

Milpro chat M ad us. vet., comprimés pelliculés: dioxyde de titane (E171)

Milpro chat S ad us. vet., comprimés pelliculés: oxyde de fer rouge (E172), oxyde de fer noir (E172) et
oxyde de fer jaune (E172)

Milpro chat M ad us. vet., comprimés pelliculés: Allura Red AC (E129)

6.2 Incompatibilités majeures

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 3 ans

Conserver les comprimés pelliculés Milpro Chat divisés en deux dans le blister ouvert et les utiliser dans les 6 mois.

6.4 Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (entre 15 °C et 25 °C) et dans l'emballage d'origine.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Milpro Chat S: boîtes pliantes avec 2, 4 et 24 comprimés dans un blister plastique-aluminium

Milpro Chat M: boîtes pliantes avec 2, 4, 24 et 48 comprimés dans un blister plastique-aluminium

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

Milpro Chat ne doit pas être déversé dans les cours d'eau car cela pourrait mettre en danger les poissons et autres organismes aquatiques.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon. Domicile: Postfach 353, 8152 Glattbrugg

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 65'047 001 Milpro Chat S ad us. vet., comprimés pelliculés,
boîte pliante avec 2 comprimés

Swissmedic 65'047 002 Milpro Chat S ad us. vet., comprimés pelliculés,
boîte pliante avec 4 comprimés

Swissmedic 65'047 003 Milpro Chat S ad us. vet., comprimés pelliculés,
boîte pliante avec 24 comprimés

Swissmedic 65'047 004 Milpro Chat M ad us. vet., comprimés pelliculés,
boîte pliante avec 2 comprimés

Swissmedic 65'047 005 Milpro Chat M ad us. vet., comprimés pelliculés,
boîte pliante avec 4 comprimés

Swissmedic 65'047 006 Milpro Chat M ad us. vet., comprimés pelliculés,
boîte pliante avec 24 comprimés

Swissmedic 65'047 007 Milpro Chat M ad us. vet., comprimés pelliculés,
boîte pliante avec 48 comprimés

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 14.10.2014

Date du dernier renouvellement: 13.12.2023

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

04.10.2024

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.