

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

MILBEMAX[®]
compresse rivestite per gatti
MILBEMAX[®]
compresse rivestite per gatti piccoli e gattini

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE, RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Elanco Italia S.p.A. - Via Gramsci 731-733 - 50019 Sesto Fiorentino (FI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:
Novartis Santé Animale S.A.S. Huningue, Francia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MILBEMAX[®]
compresse rivestite per gatti

MILBEMAX[®] compresse rivestite per gatti piccoli e gattini

Antielmintico ad ampio spettro

3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

MILBEMAX compresse per gatti, gatti piccoli e gattini è disponibile in due diverse concentrazioni:

Nome	milbemicina ossima/ compressa	praziquantel/ compressa	Eccipienti q.b.a una compressa da
MILBEMAX compresse per gatti piccoli e gattini (di colore da beige a marrone, all'aroma artificiale di carne di bovino, ovali, divisibili)	4 mg	10 mg	132,5 mg
MILBEMAX compresse per gatti (di colore da rossiccio a marrone-rossiccio, all'aroma artificiale di carne di bovino, ovali, divisibili)	16 mg	40 mg	132,5 mg

4. INDICAZIONI

MILBEMAX trova indicazione nei gatti nel trattamento delle infestazioni miste sostenute da forme mature ed immature di cestodi e nematodi delle seguenti specie:

- Cestodi: *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Echinococcus multilocularis*
- Nematodi: *Ancylostoma tubaeforme*, *Toxocara cati*

Il prodotto è inoltre indicato nella prevenzione della filariosi cardiaca (*Dirofilaria immitis*) quando è indicato un trattamento concomitante contro i cestodi.

5. CONTROINDICAZIONI

Non somministrare MILBEMAX **per gatti piccoli e gattini**, a gatti di età inferiore a 6 settimane e/o di peso inferiore a 0,5 kg.

Non somministrare MILBEMAX **per gatti**, a gatti di peso inferiore a 2 kg.

6. REAZIONI AVVERSE

In occasioni molto rare, dopo somministrazione del medicinale veterinario, si sono osservati, soprattutto in giovani gatti, sintomi sistemici (quali letargia), sintomi neurologici (quali tremori muscolari ed atassia), e/o sintomi gastrointestinali (quali emesi e diarrea).

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Le compresse di MILBEMAX devono essere somministrate in modo da garantire un dosaggio minimo di 2 mg di milbemicina ossima e 5 mg di praziquantel per kg di peso corporeo.

Somministrare MILBEMAX per via orale con o dopo aver somministrato dell'alimento.

Il tal modo si assicura una protezione ottimale contro la filariosi cardiaca.

A seconda del peso corporeo del gatto, il dosaggio in compresse è il seguente:

Peso corporeo	MILBEMAX compresse per gatti piccoli e gattini	MILBEMAX compresse per gatti
0,5 – 1 kg	½ compressa (ovale, beige-marrone)	
> 1 – 2 kg	1 compressa (ovale, beige-marrone)	
> 2 – 4 kg		½ compressa (ovale,rossiccio-marrone)
> 4 – 8 kg		1 compressa (ovale,rossiccio-marrone)
> 8 – 12 kg		1½ compresse (ovale,rossiccio-marrone)

MILBEMAX può essere inserito in un programma di prevenzione della filariosi cardiaca quando è indicato un trattamento concomitante contro i cestodi. MILBEMAX fornisce una prevenzione della filariosi della durata di un mese. Per una prevenzione regolare della filariosi cardiaca è preferibile l'impiego di un prodotto monovalente.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Somministrare MILBEMAX per via orale in dose singola con o dopo aver somministrato dell'alimento.

Il tal modo si assicura una protezione ottimale contro la filariosi cardiaca.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Conservare il blister nella scatola per proteggerlo dalla luce.

Non usare dopo la data di scadenza indicata sul blister e sulla scatola dopo SCAD.

La validità di una mezza compressa in uso è di 6 mesi.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Solo per uso veterinario.

Sovradosaggio

In caso di sovradosaggio, oltre ai sintomi segnalati alla dose raccomandata (vedere paragrafo 6 “Reazioni avverse”), si è osservata scialorrea. Questi sintomi scompaiono spontaneamente entro un giorno.

Precauzioni speciali per l'impiego

In base alle buone pratiche veterinarie, gli animali vanno pesati per poter garantire un dosaggio accurato.

L'echinococcosi rappresenta un pericolo per l'uomo. In caso di echinococcosi, devono essere seguite specifiche linee guida per il trattamento e il follow up e per la salvaguardia delle persone. Consultare un esperto o un istituto di parassitologia.

Non sono stati effettuati studi in gatti gravemente debilitati o con grave compromissione della funzionalità renale o epatica. In tali soggetti il prodotto non è raccomandato o solo a fronte di una valutazione del rapporto rischio/beneficio effettuata dal veterinario.

Lavare le mani dopo l'uso.

In caso di ingestione accidentale delle compresse, soprattutto da parte di un bambino, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Il medicinale può essere usato nei riproduttori incluse le gatte gravide e in allattamento.

Interazione con altri medicinali ed altre forme di interazione

L'uso concomitante di MILBEMAX con selamectina è ben tollerato. Non si sono osservate interazioni dopo somministrazione della dose raccomandata del lattone macrociclico selamectina durante il trattamento con MILBEMAX alla dose raccomandata.

Benché non raccomandato, l'uso concomitante di MILBEMAX con una singola applicazione di uno spot on contenente moxidectina e imidacloprid ai dosaggi registrati è stato ben tollerato in uno studio di laboratorio condotto su 10 gattini.

La sicurezza e l'efficacia dell'uso concomitante non sono state verificate in studi di campo.

In assenza di ulteriori studi, si deve prestare attenzione nel caso di uso concomitante di del prodotto con qualsiasi altro lattone macrociclico. Inoltre, nessuno di tali studi è stato condotto in animali in riproduzione.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Il prodotto non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Febbraio 2016

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni disponibili:

Scatola con 2 compresse

Scatola con 4 compresse

Scatola con 10 compresse

Scatola con 20 compresse

Scatola con 50 compresse

Scatola con 100 compresse

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario si prega di contattare:

Elanco Italia S.p.A. - Via Gramsci 731-733 - 50019 Sesto Fiorentino (FI)