

MILPRAZIKAN 16 mg/40 mg Comprimés pelliculés pour chats

Identification

Dénomination du médicament vétérinaire
MILPRAZIKAN 16 mg/40 mg Comprimés pelliculés pour chats

Forme pharmaceutique
Comprimé

Composition

Principes actifs

Nom du principe actif	Quantité de principe actif
Milbémycine oxime	16 mg
Praziquantel	40

Excipients

Nom de l'excipient	Quantité de l'excipient
Rouge Allura AC (E129)	0.1 mg
Dioxyde de titane (E171)	0.5 mg

Informations supplémentaires

Comprimé pelliculé.
Comprimés ovales, de couleur rouge à rose, aromatisés à la viande avec une barre de sécabilité de chaque côté. Les comprimés peuvent être divisés en deux moitiés.

Usage clinique

Indications d'utilisation par espèce

Espèce(s)	Utilisation
Chat	Chez les chats : - Traitement des infestations mixtes par des cestodes (vers plats) immatures et adultes et des nématodes (vers ronds) adultes des espèces suivantes : Cestodes : <i>Echinococcus multilocularis</i>, <i>Dipylidium caninum</i>, <i>Taenia</i> spp.

Espèce(s)	Utilisation
	Nématodes : <i>Ancylostoma tubaeforme</i> , <i>Toxocara cati</i> Prévention de la dirofilariose (<i>Dirofilaria immitis</i>), si un traitement concomitant contre des cestodes est indiqué.

Contre-indications

- Ne pas utiliser chez les chats pesant moins de 2 kg.
- Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

Précautions et mises en garde

Mise en garde particulière à chaque espèce cible

- Il est recommandé de traiter en même temps l'ensemble des animaux vivant dans le même foyer.
- Il est recommandé de demander l'avis d'un professionnel pour la mise en place d'un programme de gestion des vers efficace, qui prenne en compte le contexte épidémiologique et les conditions de vie du chat.
- Une résistance parasitaire à une classe particulière d'anthelminthique peut se développer suite à une utilisation fréquente et répétée d'un anthelminthique de cette classe.
- En cas d'infestation par *Dipylidium caninum*, il convient de mettre en œuvre un traitement concomitant contre les hôtes intermédiaires, tels que les puces et les poux, afin de prévenir toute ré-infestation.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

- Conformément aux bonnes pratiques vétérinaires, les animaux doivent être pesés avant l'administration afin d'assurer une posologie adaptée.
- S'assurer que les chats et les chatons pesant entre 0,5 et 2 kg reçoivent le comprimé de dosage approprié (4 mg milbémycine oxime / 10 mg praziquantel) et la dose appropriée (1/2 ou 1 comprimé) pour l'échelle de poids correspondante (1/2 comprimé pour les chats pesant de 0,5 kg à 1 kg ; 1 comprimé pour les chats pesant plus de 1 et jusqu'à 2 kg).
- Aucune étude n'a été menée sur des chats sévèrement affaiblis ou présentant une atteinte rénale ou hépatique importante. Le produit n'est pas recommandé dans ces cas-là ou seulement après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Le traitement des chiens présentant un nombre important de microfilaires circulantes peut parfois donner lieu à l'apparition de réactions d'hypersensibilité telles que : muqueuses pâles, vomissements, tremblements, respiration difficile ou salivation excessive. Ces réactions sont associées à la libération de protéines des microfilaires mortes ou mourantes et ne constituent pas un effet toxique direct du produit.

En l'absence de données chez les chats présentant une microfilarémie, il convient de n'utiliser le produit qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Les comprimés étant aromatisés, les ranger dans un endroit hors de portée des animaux

Précaution particulière à prendre par la personne qui administre le médicament

Se laver les mains après usage.

Replacer les comprimés entamés dans la plaquette ouverte et replacer cette dernière dans la boîte.

En cas d'ingestion accidentelle de comprimés, en particulier par des enfants, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Ne pas manipuler ce produit en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

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

Autres précautions

L'échinococcose représente un danger pour l'homme. L'échinococcose étant une maladie à déclaration obligatoire auprès de l'Organisation Mondiale de la santé Animale (OIE), des directives spécifiques concernant le traitement et le suivi, ainsi que la protection des personnes doivent être obtenus auprès de l'autorité compétente concernée.

Interactions et cas particuliers

Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

Dans une étude, il a été démontré que cette association de substances actives était bien tolérée chez les chattes reproductrices, y compris durant la gestation et la lactation. Etant donné qu'aucune étude spécifique n'a été réalisée avec ce produit, l'utilisation du produit au cours de la gestation ou de la lactation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'administration concomitante de l'association praziquantel/milbémycine oxime et de la sélamectine est bien tolérée. Aucune interaction n'a été observée lorsque la dose recommandée pour la sélamectine (lactone macrocyclique) était administrée au cours du traitement avec l'association praziquantel/milbémycine oxime à la dose recommandée. En

l'absence d'autres études, une attention particulière doit être prêté en cas d'administration simultanée du produit et d'autres lactones macrocycliques. En outre, aucune étude n'a été effectuée sur des animaux reproducteurs.

Effets indésirables et surdosage

Incompatibilité majeure

Sans objet.

Effets indésirables

Dans de très rares cas, particulièrement chez les jeunes chats, des réactions d'hypersensibilité, des symptômes systémiques (tels que de la léthargie), des signes neurologiques (tels que des tremblements musculaires et de l'ataxie) et/ou des signes gastro-intestinaux (tels que des vomissements et de la diarrhée) peuvent être observés après administration du médicament vétérinaire.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d’1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d’un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Posologie

Espèce(s)	Posologie
• Chat	Voie orale. Les animaux doivent être pesés afin de garantir un dosage précis. Dose minimale recommandée : 2 mg de milbémycine oxime et 5 mg de praziquantel par kg de poids corporel administrés en une seule prise par voie orale. Le produit doit être administré pendant ou après le repas. Le produit est un comprimé de petite taille. Pour faciliter l'administration, le comprimé est aromatisé à la viande (pelliculage). Les comprimés peuvent être divisés en deux moitiés.

Espèce(s)	Posologie								
	En fonction du poids du chat, la dose à administrer est la suivante : <table><tr><th>Poids</th><th>Comprimés</th></tr><tr><td>2 - 4 kg</td><td>1/2 comprimé</td></tr><tr><td>> 4 - 8 kg</td><td>1 comprimé</td></tr><tr><td>> 8 - 12 kg</td><td>1½ comprimés</td></tr></table> Le produit peut être intégré dans un programme de prévention de la dirofilariose cardiaque si un traitement concomitant contre les cestodes est indiqué. Le produit permet la prévention de la dirofilariose cardiaque durant un mois. Pour la prévention de la dirofilariose cardiaque, il est préférable d'utiliser un médicament ne contenant qu'une substance active.	Poids	Comprimés	2 - 4 kg	1/2 comprimé	> 4 - 8 kg	1 comprimé	> 8 - 12 kg	1½ comprimés
Poids	Comprimés								
2 - 4 kg	1/2 comprimé								
> 4 - 8 kg	1 comprimé								
> 8 - 12 kg	1½ comprimés								

Temps d'attente

Voie d'administration

- Orale

Conservation et stockage

Température de conservation

Non renseigné

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Ce médicament vétérinaire ne requiert pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

Les demi-comprimés doivent être conservés dans la plaquette d'origine et peuvent être utilisés pour la prochaine administration.

Conserver la plaquette dans l'emballage extérieur.

Précaution particulière à prendre lors de l'élimination

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

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

Informations commerciales

Présentation	Accessible au groupement	Classement du médicament en matière de délivrance	Numéro d'autorisation de mise sur le marché
MILPRAZIKAN 16 mg/40 mg Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 comprimés pelliculés sécables	Oui	Non soumis à prescription	FR/V/7763093 7/2014

Informations de révision

Date de révision de la notice
01/01/1970

Responsabilités

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché
ALFAMED
13EME RUE LID
06517
CARROS CEDEX FRANCE

Responsable de la mise sur le marché
LABORATOIRE PERRIGO FRANCE
(Gamme Clément -Thékan)
20, rue André Gide
B.P. 80
92321 CHATILLON CEDEX

<https://www.clement-thekan.fr/>

Responsable de la pharmacovigilance
LABORATOIRE PERRIGO FRANCE
(Gamme Clément -Thékan)
20, rue André Gide
B.P. 80
92321 CHATILLON CEDEX

<https://www.clement-thekan.fr/>