

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Milpro 4 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película para gatos pequeños y gatitos

Milpro 16 mg/40 mg comprimidos recubiertos con película para gatos

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

	Aspecto	Milbemicina oxima	Prazicuantel
Milpro 4 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película para gatos pequeños y gatitos	Comprimidos de forma ovalada, de color marrón oscuro, con sabor a carne y una ranura en ambos lados.	4 mg	10 mg
Milpro 16 mg/40 mg comprimidos recubiertos con película para gatos	Comprimidos de forma ovalada, de color rojo a rosa, con sabor a carne y una ranura en ambos lados.	16 mg	40 mg

Excipientes:

	Excipiente	Cantidad
Milpro 4 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película para gatos pequeños y gatitos	Óxido de hierro (E172)	0,3 mg
Milpro 16 mg/40 mg comprimidos recubiertos con película para gatos	Rojo allura AC (E129)	0,1 mg
	Dióxido de titanio (E171)	0,5 mg

Los comprimidos pueden dividirse en mitades.

3. Especies de destino

Gatos.



4. Indicaciones de uso

En gatos: tratamiento de infecciones mixtas por cestodos (tenias) inmaduros y adultos y nematodos (ascárides) adultos de las siguientes especies:

Cestodos:

Echinococcus multilocularis
Dipylidium caninum,
Taenia spp.

Nematodos:

Ancylostoma tubaeforme,
Toxocara cati

El medicamento veterinario también puede utilizarse para la prevención de la dirofilariasis (*Dirofilaria immitis*) si se indica tratamiento simultáneo contra cestodos.

5. Contraindicaciones

Milpro 4 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película para gatos pequeños y gatitos	Milpro 16 mg/40 mg comprimidos recubiertos con película para gatos
No usar en gatitos de menos de 6 semanas de edad y/o con peso inferior a 0,5 kg.	No usar en gatos con peso inferior a 2 kg.

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.
Véase también la sección "Advertencias especiales".

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Se recomienda tratar a todos los animales que viven juntos en el mismo hogar.

Con el fin de desarrollar un programa de control antiparasitario efectivo, han de tenerse en cuenta la información epidemiológica local y las condiciones de vida del gato, por lo que se recomienda solicitar asesoramiento profesional.

La resistencia de los parásitos a cualquier clase particular de antihelmíntico puede desarrollarse tras el uso frecuente y repetido de un antihelmíntico de esa misma clase.

Cuando exista infección por *Dipylidium caninum*, se debe tomar en consideración el tratamiento simultáneo contra huéspedes intermediarios, tales como pulgas y piojos, para prevenir la reinfección.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No se han realizado estudios con gatos severamente debilitados o individuos con serio compromiso de la función renal o hepática. El medicamento veterinario no está recomendado para estos animales o sólo de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Estudios han demostrado que el tratamiento de perros con un alto número de microfilarias circulantes puede conducir a veces a la aparición de reacciones de hipersensibilidad, tales como membranas mucosas pálidas, vómitos, temblores, respiración dificultada o salivación excesiva. Estas reacciones están asociadas con la liberación de proteínas de microfilarias muertas o moribundas y no son un efecto tóxico directo del medicamento veterinario. En ausencia de datos sobre los gatos con microfilaremia, su uso debe estar sujeto a una evaluación del beneficio/riesgo del veterinario.

Los comprimidos están aromatizados. Para evitar la ingestión accidental, conservar los comprimidos fuera del alcance de los animales.

Según la buena práctica veterinaria, los animales deben pesarse para garantizar una dosificación precisa.

Asegúrese de que los gatos y gatitos que pesen entre 0,5 kg y ≤ 2 kg reciban el comprimido de la concentración adecuada (4 mg de MBO/10 mg de prazicuantel) y la dosis adecuada (1/2 o 1 comprimido) para el rango de peso correspondiente (1/2 comprimido para gatos con un peso de 0,5- 1 kg, 1 comprimido para gatos de un peso >1 a 2 kg).

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

No manipule este medicamento veterinario en caso de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

Lávese las manos después de su uso.

Los trozos de comprimidos deben guardarse en el blíster abierto y en la caja.

En caso de ingestión accidental de los comprimidos, especialmente por un niño, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Otras precauciones:

La Echinococosis representa un peligro para humanos. Dado que la Equinococosis es una enfermedad que se debe notificar a la Organización Mundial de Sanidad Animal (OMSA), es necesario obtener de la correspondiente autoridad competente, directrices específicas sobre el tratamiento y el seguimiento, así como sobre su protección en las personas.

Gestación y lactancia:

En un estudio se demostró que esta combinación de sustancias activas es bien tolerada por las hembras de cría, incluso durante la gestación y la lactancia. Como no se ha realizado un estudio específico con este medicamento veterinario, utilícese durante la gestación y la lactancia únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El uso simultáneo de la combinación de prazicuantel/milbemicina oxima con selamectina es bien tolerado. No se han observado interacciones cuando se administró la dosis recomendada de la selamectina lactona macrocíclica durante el tratamiento con la combinación a la dosis recomendada. A falta de estudios adicionales, se han de tomar precauciones en el caso de usar al mismo tiempo el medicamento veterinario y otras lactonas macrocíclicas. Tampoco se han hecho estudios con animales de reproducción.

Sobredosificación:

En un estudio realizado con el medicamento veterinario administrado en 1X, 3X y 5X la dosis terapéutica y durante un tiempo superior a la indicación terapéutica, por ejemplo, 3 veces a intervalos de 15 días, se han observado infrecuentemente síntomas relacionados con la dosis recomendada (ver sección “Acontecimientos adversos”) multiplicada por 5 veces la dosis terapéutica después del segundo y tercer tratamientos. Estos síntomas desaparecieron espontáneamente al cabo de un día.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Gatos:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
--

Reacción de hipersensibilidad¹
Trastornos sistémicos¹ (p. ej., letargo)
Trastornos neurológicos¹ (p. ej., ataxia, temblor muscular)
Trastornos del aparato digestivo¹ (p. ej., emesis, diarrea)

¹ Especialmente en gatos jóvenes.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Dosis mínima recomendada: 2 mg de milbemicina oxima y 5 mg de prazicuantel por kg administrados una vez por vía oral en una sola dosis.

El medicamento veterinario debe ser administrado con algo de comida o después de ésta.

El medicamento veterinario es un comprimido de pequeño tamaño.

Para ayudar a la administración, se ha recubierto el medicamento veterinario con una película con sabor a carne.

Dependiendo del peso corporal del gato, la dosificación práctica es la siguiente:

Peso	Milpro 4 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película para gatos pequeños y gatitos	Milpro 16 mg/40 mg comprimidos recubiertos con película para gatos
0,5 - 1 kg	1/2 comprimido	
>1 - 2 kg	1 comprimido	
2 - 4 kg		1/2 comprimido
>4 - 8 kg		1 comprimido
>8 - 12 kg		1 + 1/2 comprimidos

El medicamento veterinario se puede incluir en un programa para la prevención de la dirofilariosis si al mismo tiempo se necesita un tratamiento contra las tenias. El medicamento veterinario tiene una duración en la prevención de dirofilariosis de un mes. Para la prevención de la enfermedad de dirofilariosis es preferible el uso de un medicamento veterinario monovalente.

9. Instrucciones para una correcta administración

No procede.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación. Las mitades de los comprimidos divididos deben guardarse en el blíster original y utilizarse en la próxima administración. Conservar el blíster en el embalaje exterior.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y el blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario (para las mitades de los comprimidos): 6 meses.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en los cursos de agua, puesto que la milbemicina oxima podría resultar peligrosa para los peces y otros organismos acuáticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

4 mg/10 mg: 3096 ESP

16 mg/40 mg: 3097 ESP

Formatos disponibles:

Milpro 4 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película para gatos pequeños y gatitos	Milpro 16 mg/40 mg comprimidos recubiertos con película para gatos
Caja de cartón de 2 comprimidos que contiene 1 blíster de 2 comprimidos	Caja de cartón de 2 comprimidos que contiene 1 blíster de 2 comprimidos
Caja de cartón de 4 comprimidos que contiene 2 blísteres de 2 comprimidos	Caja de cartón de 4 comprimidos que contiene 2 blísteres de 2 comprimidos
Caja de cartón de 24 comprimidos que contiene 12 blísteres de 2 comprimidos	Caja de cartón con 24 comprimidos que contiene 12 blísteres de 2 comprimidos
	Caja de cartón de 48 comprimidos que contiene 24 blísteres de 2 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel: +34 93 470 79 40

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.