

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Milprazon Sabor 2,5 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película para perros pequeños y cachorros que pesen al menos 0,5 kg.

Milprazon Sabor 12,5 mg/125 mg comprimidos recubiertos con película para perros que pesen al menos 5 kg.

2. Composición

Cada comprimido recubierto con película contiene:

	Comprimidos para perros pequeños y cachorros	Comprimidos para perros
Principios activos:		
Milbemicina oxima	2,5 mg	12,5 mg
Prazicuantel	25 mg	125 mg

Comprimidos para perros pequeños y cachorros: comprimidos recubiertos con película, de color marrón amarillento claro, ovalados, biconvexos, moteados, ranurados en una cara.

Los comprimidos pueden dividirse por la mitad.

Comprimidos para perros: comprimidos recubiertos con película, de color marrón amarillento claro, ovalados, biconvexos y moteados.

3. Especies de destino

Perros pequeños y cachorros (que pesen al menos 0,5 kg).

Perros (que pesen al menos 5 kg).



4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones mixtas por cestodos y nematodos adultos de las siguientes especies:

- Cestodos:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus spp.

Mesocestoides spp.

- Nematodos:

Ancylostoma caninum

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Trichuris vulpis

Crenosoma vulpis (Reducción del nivel de infección).

Angiostrongylus vasorum (Reducción del nivel de infección por los estadios adultos inmaduros (L5) y adultos del parásito; ver los esquemas de prevención y tratamiento específicos de la enfermedad en la sección “Posología y vías de administración”).

Thelazia callipaeda (ver el esquema de tratamiento específico en la sección “Posología y vías de administración”).

El medicamento veterinario también se puede usar en la prevención de la dirofilariosis (*Dirofilaria immitis*), si el tratamiento concomitante contra cestodos está indicado.

5. Contraindicaciones

No usar los “**comprimidos para perros pequeños y cachorros**” en animales de menos de 2 semanas de edad y/o que pesen menos de 0,5 kg.

No usar los “**comprimidos para perros**” en animales que pesen menos de 5 kg.

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

Ver también la sección “Advertencias especiales”.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

La resistencia del parásito a alguna clase particular de antihelmíntico puede desarrollarse después del uso frecuente y repetido de un antihelmíntico de esa clase.

Se recomienda tratar a todos los animales del mismo hogar de forma simultánea.

Para desarrollar un programa eficaz de control de lombrices, debe tenerse en cuenta la información epidemiológica local y el riesgo de exposición del perro, y se recomienda buscar asesoramiento profesional.

Cuando la infección por *D. caninum* está presente, se debe considerar el tratamiento concomitante contra huéspedes intermediarios, como pulgas y piojos, para prevenir la reinfección.

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

Los estudios con milbemicina oxima indican que el margen de seguridad en algunos perros de raza Collie o razas relacionadas es inferior al de otras razas. En estos perros, debe respetarse estrictamente la dosis recomendada.

La tolerancia del medicamento veterinario en los cachorros jóvenes de estas razas no se ha estudiado.

Los signos clínicos en los Collie son similares a los observados en la población general de perros con sobredosificación.

El tratamiento de perros con un alto número de microfilarias circulantes puede provocar algunas veces la aparición de reacciones de hipersensibilidad, tales como palidez de las membranas mucosas, vómitos, temblores, dificultad respiratoria o salivación excesiva. Estas reacciones están asociadas a la liberación de proteínas por parte de las microfilarias muertas o moribundas y no son un efecto tóxico directo del medicamento veterinario. No está por tanto recomendado el uso en perros que sufran microfilaremia.

En áreas de riesgo de dirofilariosis, o en caso de saber que el perro ha viajado a una zona de tal riesgo o procede de ella, antes de usar el medicamento veterinario se recomienda una visita al veterinario para excluir la presencia de una infección concurrente por *Dirofilaria immitis*. En caso de un diagnóstico positivo, está indicado un tratamiento contra parásitos adultos antes de administrar el medicamento veterinario.

No se han realizado estudios en perros gravemente debilitados o en individuos con las funciones hepática o renal seriamente comprometidas. El medicamento veterinario no se recomienda en estos animales o únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

En los perros de menos de 4 semanas de edad es infrecuente una infección por tenias. Por tanto, puede no ser necesario el tratamiento de animales menores de 4 semanas con un medicamento veterinario combinado.

Como los comprimidos están aromatizados, deben almacenarse en un lugar seguro fuera del alcance de los animales.

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

La ingestión accidental de un comprimido por parte de los niños puede ser perjudicial. Para evitar que los niños tengan acceso al medicamento veterinario, los comprimidos deben administrarse y almacenarse fuera de la vista y del alcance de los niños.

Los comprimidos que se han partido se deben volver a colocar de nuevo en el blíster abierto e introducirse dentro de la caja de cartón.

En caso de ingestión accidental de uno o más comprimidos, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Lavar las manos después de su uso.

Otras precauciones:

La equinocosis representa un peligro para los humanos. Dado que la equinocosis es una enfermedad de declaración obligatoria a la Organización Mundial de Salud Animal (WOAH), las directrices específicas sobre su tratamiento y seguimiento, y también sobre la protección de las personas, deben obtenerse de la autoridad competente correspondiente (como expertos o institutos de parasitología).

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Fertilidad:

Puede utilizarse en animales reproductores.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se observaron interacciones cuando se administró la dosis recomendada de la lactona macrocíclica selamectina durante el tratamiento con la combinación de milbemicina oxima y prazicuantel a la dosis recomendada. En ausencia de otros estudios, se debe tener precaución en el caso del uso concomitante del medicamento veterinario y otras lactonas macrocíclicas. Además, no se han realizado tales estudios en animales reproductores.

Sobredosificación:

No se han observado otros signos que los observados en la dosis recomendada (ver “Acontecimientos adversos”).

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción de hipersensibilidad; Signos sistémicos (p. ej. letargia); Signos neurológicos (p. ej. temblores musculares y ataxia (des-coordinación));
--	--

	Signos gastrointestinales (p. ej. emesis (vómitos), diarrea, anorexia (pérdida del apetito) y babeo).
--	---

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 utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

o

NOTIFICAVET

<https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

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: 0,5 mg de milbemicina oxima y 5 mg de prazicuantel por kg en dosis única por administración vía oral.

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

Peso corporal	Comprimidos para perros pequeños y cachorros	Comprimidos para perros
0,5 - 1 kg	½ comprimido	
más de 1 - 5 kg	1 comprimido	
más de 5 - 10 kg	2 comprimidos	
5 - 25 kg		1 comprimido
más de 25 - 50 kg		2 comprimidos
más de 50 - 75 kg		3 comprimidos

En los casos en que se esté realizando una prevención de dirofilariosis y, al mismo tiempo, se necesite un tratamiento contra tenias, el medicamento veterinario puede reemplazar al medicamento veterinario monovalente en la prevención de la dirofilariosis.

Para el tratamiento de las infecciones por *Angiostrongylus vasorum*, debe administrarse milbemicina oxima cuatro veces a intervalos semanales. Se recomienda, donde esté indicado un tratamiento simultáneo frente a tenias, tratar una vez con el medicamento veterinario y continuar con el medicamento veterinario monovalente conteniendo milbemicina oxima solamente, durante los tres tratamientos semanales restantes.

En zonas endémicas, la administración del medicamento veterinario cada cuatro semanas prevendrá la angiostrongiliasis por reducción de la carga parasitaria de adultos inmaduros (L5) y adultos, donde esté indicado un tratamiento simultáneo frente a tenias.

Para el tratamiento de *Thelazia callipaeda*, milbemicina oxima debe administrarse en 2 tratamientos, separados por 7 días. Donde esté indicado un tratamiento simultáneo frente a tenias, el medicamento

veterinario puede reemplazar al medicamento veterinario monovalente conteniendo solamente milbemicina oxima.

9. Instrucciones para una correcta administración

El medicamento veterinario debe administrarse con, o después de, algo de comida. El medicamento veterinario es de sabor agradable, es decir, normalmente los perros lo toman voluntariamente (la toma es voluntaria en > 80% de las ocasiones en los animales estudiados). Si los perros no aceptan el comprimido voluntariamente, puede también administrarse dentro de la boca.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar en el embalaje original con objeto de protegerlo de la humedad.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación.

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

Periodo de validez de los comprimidos partidos para perros pequeños y cachorros después de abierto el envase primario: 6 meses.

Los comprimidos partidos deben conservarse a temperatura inferior a 25°C en el blíster original y usarse en la siguiente administración.

Conservar el blíster en el embalaje exterior.

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 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

Milprazon Sabor 2,5 mg/25 mg: 4033 ESP

Milprazon Sabor 12,5/125 mg: 4034 ESP

Caja de cartón con 1 blíster de 2 comprimidos.

Caja de cartón con 1 blíster de 4 comprimidos.

Caja de cartón con 12 blísteres, cada blíster contiene 4 comprimidos (48 comprimidos en total).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

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

Datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

KRKA Farmacéutica, S.L., C/Anabel Segura 10, 28108 Alcobendas, Madrid, España

Tel. +34 911610380