

Мілпразон® таблетки для маленьких собак та цуценят
(таблетки)
листівка–вкладка

Опис

Таблетки овальної форми двоопуклі жовтувато-білого кольору з коричневими цятками з рискою на одному боці.

Склад

1 таблетка містить діючі речовини:

мілбеміцину оксим - 2,5 мг,

празіквантел - 25 мг.

Допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, лактози моногідрат, повідон, натрію кроскармелоза, кремній колоїдний безводний, магнію стеарат, ароматизатор м'яса, порошок дріжджів.

Фармакологічні властивості

ATCvet QP54, ендектоциди (QP54AB51, мілбеміцини)

Фармакодинаміка.

Мілпразон - комбінований антигельмінтний препарат нематоцидної і цестоцидної дії. Діючі речовини, які входять до складу препарату, обумовлюють його широкий спектр антигельмінтної дії.

Мілбеміцину оксим - макроциклічний лактон, отриманий в результаті ферментації *Streptomyces hygroscopicus*, типу *Aureolacrimosus*, активний щодо личинок та імаго нематод, які паразитують у травному каналі собак, а також щодо личинок нематод *Dirofilaria immitis* (мікродирофілярій). Механізм дії мілбеміцину зумовлений підвищеннем проникності клітинних мембрани для іонів хлору (Cl^-), що призводить до поляризації мембрани клітин нервової і м'язової тканини, паралічу і загибелі паразита.

Празіквантел є похідним ацильованого піразинізохіноліну. Празіквантел активний щодо цестод і трематод. Підвищуючи проникність клітинних мембрани паразита для іонів кальцію (Ca^{2+}), викликає деполяризацію мембрани, скорочення мускулатури і руйнування тегументу, що призводить до загибелі паразита і сприяє його виведенню з організму тварин.

Фармакокінетика.

Після перорального застосування препарату максимальна концентрація мілбеміцину оксиму в плазмі крові собак досягається впродовж 2-4 годин, біодоступність складає біля 80%. З організму тварин виводиться, в основному, у незміненому вигляді. Празіквантел, після перорального застосування у собак після прийому невеликої порції корму, швидко досягає пікового рівня вихідної речовини у плазмі крові (T_{\max} приблизно 0,25-2,5 години) та швидко знижується ($t_{1/2}$ приблизно 1 година); сполука швидко і практично повністю біотрансформується в печінці, рівень зв'язування у плазмі складає біля 80%, виводиться з організму впродовж 2-х діб з сечею.

У щурів метаболізм є повним, проте повільним, оскільки мілбеміцину оксим у незміненому вигляді не виявляли у сечі або фекаліях. Основними метаболітами у щурів є моногідроксилевані похідні, пов'язані з печінковою біотрансформацією. Крім відносно високих концентрацій у печінці, існує деякий рівень концентрації у жировій тканині, що вказує на ліпофільність речовини.

Мілпразон за ступенем дії на організм належить до малотоксичних речовин (4 клас безпечності), у рекомендованих дозах не виявляє сенсибілізуючої, ембріотоксичної і тератогенної дії, добре переноситься собаками різних порід і віку. Препарат токсичний для бджіл, а також для риби та інших гідробіонтів.

Застосування

Профілактика та лікування маленьких собак та цуценят масою тіла від 0,5 кг при інвазіях, спричинюваних цестодами - *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus spp.*, *Mesocestoides spp.*; нематодами - *Ancylostoma caninum*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Trichuris vulpis*, *Thelazia callipaeda*; *Angiostrongylus vasorum* (знижує інтенсивність зараження), *Crenosoma vulpis* (знижує інтенсивність зараження), *Dirofilaria immitis* (профілактика захворювання); в т.ч. при комбінованих немато-цестодозних інвазіях.

Препарат також можна застосовувати для профілактики дирофіляріозу серця (*Dirofilaria immitis*), якщо показане супутнє лікування проти цестод.

Дозування

Препарат застосовують собакам одноразово під час годівлі з невеликою кількістю корму або вводять примусово на корінь язика після годівлі у мінімальній терапевтичній дозі: 0,5 мг мілбеміцину оксиму та 5 мг празіквантелу на кг маси тіла.

Залежно від маси тіла собаки фактичне дозування складає:

| Маса тіла | Кількість таблеток |
|------------|--------------------|
| 0,5 – 1 кг | 1/2 таблетки |
| >1 – 5 кг | 1 таблетка |
| >5 – 10 кг | 2 таблетки |

Попередньої голодної дієти і застосування послаблюючих засобів перед дегельмінтизацією не вимагається.

Для дегельмінтизації собак при інвазії, викликаною *Angiostrongylus vasorum*, препарат Мілпразон застосовують з лікувальною метою чотирикратно з інтервалом у 7 діб; з профілактичною метою - кожні 4 тижні у терапевтичній дозі. Якщо показане супутнє лікування проти цестод препарат можна замінити моновалентним засобом, який містить лише мілбеміцину оксим.

Для дегельмінтизації собак при інвазії, викликаною *Thelazia callipaeda*, препарат застосовують дворазово з інтервалом у 7 діб. Якщо показане супутнє лікування проти цестод препарат можна замінити моновалентним засобом, який містить лише мілбеміцину оксим.

З метою профілактики дирофіляріозу у неблагополучних по захворюванню регіонах препарат застосовують у весняно-літньо-осінній період: перед початком льоту комарів і москітів (проміжні хазяї *D. immitis*) одноразово, потім один раз щомісяця і останній раз у сезон через один місяць після закінчення льоту комах. Перед дегельмінтизацією необхідно проконсультуватися з лікарем ветеринарної медицини для виключення присутності у крові тварини мікродирофілярій.

Особливостей дії препарату при його першому застосуванні і відміні не встановлено.

При проведенні дегельмінтизації необхідно дотримуватися рекомендованих термінів. У випадку пропуску чергової обробки застосування препаратору відновлюють у тій же дозі і по тій же схемі.

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість тварин до компонентів препарату (в т.ч. в анамнезі)!

Виражені порушення функцій нирок і печінки!

Не застосовувати препарат цуценятам віком до 2 тижнів та/або масою тіла менше 0,5 кг!

Не застосовувати виснаженим і хворим на інфекційні захворювання тваринам!

Застереження

Дегельмінтизацію тварин під час вагітності і лактації проводять за необхідності під наглядом лікаря ветеринарної медицини.

При застосуванні препаратору чітко дотримуватися рекомендованого дозування.

Собаки порід коллі, бобтейл, шелті є чутливими до усіх антигельмінтних препаратів, тому застосовувати Мілпразон необхідно за необхідності і під наглядом лікаря ветеринарної медицини. Переносимість препаратору у маленьких цуценят цієї породи не досліджувалася.

Лікування собак з високою кількістю циркулюючих мікродирофілярій (*Dirofilaria immitis*) може призводити до побічних реакцій (блідість слизових оболонок, блювота, тремор м'язів, утруднене дихання або гіперсалівація). Ці реакції пов'язані з вивільненням білків мертвих мікродирофілярій і не вказують на пряму токсичність препаратору. Лікування мікродирофіляремії собак (наявність личинок у крові) препаратором Мілпразон не рекомендується.

04.03.2021

У районах з ризиком захворювання на дирофіляріоз або у випадках, коли собака завозиться або вивозиться з району ризику, необхідно порадитися з лікарем ветеринарної медицини перед застосуванням препарату для виключення захворювання. У випадку діагностування дирофіляріозу (*Dirofilaria immitis*) перед застосуванням препарату тварині рекомендують застосувати спочатку препарати проти дорослих гельмінтів.

Ослабленим і хворим тваринам препарат застосовують лише під наглядом лікаря ветеринарної медицини із оцінкою співвідношення користь/ризик.

Для собак віком до 4 тижнів ураження трематодами є нетиповим, тому застосування комбінованого препарату Мілпразон є недоцільним.

Форма випуску

Блістери з фольги ОПА/Al/ПВХ холодного штампування та алюмінієвої фольги по 2 та 4 таблетки. Блістери упаковані у коробки.

Коробка з 1 блісттером по 2 таблетки.

Коробка з 1 блісттером по 4 таблетки.

Коробка з 12 блісттерами по 4 таблетки.

Зберігання

Препарат зберігають в оригінальній упаковці виробника, окрім від продуктів харчування і кормів, у сухому, захищенному від прямих сонячних променів, недоступному для дітей і тварин місці при температурі від 5 до 25°C. Розділені навпіл таблетки слід зберігати при температурі до 25°C в оригінальному блісттері. Зберігати блісттер у зовнішній картонній упаковці.

Термін придатності

3 роки. Термін придатності розділених навпіл таблеток після відкриття первинної упаковки становить 6 місяців.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Назва і місце знаходження власника реєстраційного посвідчення

КРКА, д.д., Ново место

KRKA, d.d., Novo mesto

Шмар'ешка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія

Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Назва і місце знаходження виробників

КРКА, д.д., Ново место

KRKA, d.d., Novo mesto

Шмар'ешка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія

Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

КРКА-ФАРМА д.о.о.,

KRKA-FARMA d.o.o.,

В. Холевца 20/E, 10450 Яструбарсько, Хорватія

V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatia