



ANEXO I

RESUMO DAS CARATERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido contém:

Substâncias ativas:

Milbemicina oxima 4 mg. Praziquantel 10 mg.

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes			
Núcleo:			
Povidona			
Croscarmelose sódica			
Sabor a frango*			
Lactose monohidratada			
Celulose microcristalina			
Sílica, coloidal anidra			
Estearato de magnésio			
Revestimento:			
Álcool polivinílico (E1203)			
Dióxido de titânio (E171)			
Macrogol (E1521)			
Talco (E553b)			
Óxido de ferro amarelo (E172)			

^{*}Origem artificial.

Comprimido de forma oblonga, cor bege a castanho-amarelado, ranhurado num dos lados. O comprimido pode ser dividido em duas partes iguais.





3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Gatos com um peso mínimo de 0,5 kg.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Em gatos: tratamento de infeções mistas por cestodes e nematodes imaturos e adultos das seguintes espécies:

- Cestodes:

Dipylidium caninum Taenia spp. Echinococcus multilocularis.

- Nematodes:

Ancylostoma tubaeforme Toxocara cati.

Prevenção da dirofilariose (*Dirofilaria immitis*), se o tratamento concomitante contra cestodes for indicado.

3.3 Contraindicações

Não administrar em gatos com menos de 6 semanas de idade e/ou com peso inferior a 0,5 kg. Não administrar em casos de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

A administração desnecessária de antiparasitários, ou a administração desviando-se das instruções incluídas no RCMV, poderá levar a um aumento da pressão de seleção de resistência e resultar numa redução da eficácia. A decisão de administrar o medicamento veterinário deve basear-se na avaliação de cada animal individual e na confirmação da espécie e da carga parasitária, ou no risco de infeção com base nas suas características epidemiológicas.

Recomenda-se o tratamento concomitante de todos os animais que vivam na mesma casa.

Quando na presença de infeção confirmada pelo cestode *D. caninum*, deverá ser discutido com o médico veterinário um tratamento concomitante contra hospedeiros intermediários, como pulgas e piolhos, para prevenir a ocorrência de reinfeção.

Os parasitas podem desenvolver resistências a qualquer classe particular de anti-helmínticos na sequência da administração frequente e repetida de um anti-helmíntico dessa classe.

Recomenda-se que os casos de suspeita de resistência sejam investigados de forma mais aprofundada, utilizando um método de diagnóstico adequado. Casos de resistência confirmada devem ser notificados ao titular da autorização de introdução no mercado ou às autoridades competentes.

A utilização deste medicamento veterinário deve ter em conta a informação local sobre a suscetibilidade dos parasitas alvo, quando disponível.

Na ausência de risco de coinfeção com nematodes ou cestodes, deve ser utilizado um medicamento veterinário de espetro estreito.





3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Deverá garantir-se que os gatos e gatinhos com peso corporal entre $0.5 \text{ kg e} \le 2 \text{ kg}$ recebem o comprimido com a dosagem adequada (4 mg de milbemicina oxima / 10 mg de praziquantel) e a dose adequada (1/2 ou 1 comprimido) para o intervalo de peso correspondente (1/2 comprimido para gatos com peso entre 0.5 e 1 kg; 1 comprimido para gatos com peso >1 a 2 kg).

Não foram realizados estudos com gatos gravemente debilitados ou animais com a função renal ou hepática gravemente comprometida. O medicamento veterinário não é recomendado nestes animais, ou apenas após análise da relação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável. Os comprimidos são aromatizados. A fim de evitar a ingestão acidental, guarde os comprimidos fora do alcance dos animais.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Este medicamento veterinário pode ser nocivo quando ingerido, particularmente por crianças. A fim de evitar a ingestão acidental, o medicamento veterinário deve ser guardado fora da vista e do alcance das crianças. Quaisquer partes do comprimido não administradas devem ser acondicionadas no blister aberto, colocadas de volta na embalagem secundária e administradas na próxima vez ou eliminadas de forma segura (ver secção 5.5).

Em caso de ingestão acidental dos comprimidos, especialmente em caso de crianças, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo. Lavar as mãos após a administração.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Outras precauções:

A equinococose representa um perigo para os seres humanos. Uma vez que a equinococose é uma doença de notificação obrigatória à Organização Mundial da Saúde Animal (WOAH), devem ser obtidas as orientações específicas sobre o tratamento, acompanhamento de tais casos, e também para a proteção das pessoas, junto da autoridade competente relevante (por exemplo, peritos ou institutos de parasitologia).

3.6 Eventos adversos

Gatos:

	Muito raros	Reação de hipersensibilidade ¹ .	
		Disfunções sistémicas ¹ (p. ex., Letargia).	
j	incluindo notificações isoladas):	Sinais neurológicos¹ (p. ex., Ataxia, Tremor muscular).	
		Disfunções do aparelho digestivo ¹ (p. ex., Emese, Diarreia).	

^{1:} especialmente em gatos jovens.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou à autoridade nacional competente





através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Consultar também a secção "Detalhes de contacto" do Folheto Informativo.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação

A segurança do medicamento veterinário foi determinada durante a gestação e lactação. Pode ser administrado durante a gestação e a lactação.

Fertilidade

Pode ser utilizado em gatos reprodutores.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

A utilização concomitante de um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel com selamectina é bem tolerada. Não foram observadas interações quando a dose recomendada da lactona macrocíclica selamectina foi administrada durante o tratamento com um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel na dose recomendada.

Embora não seja recomendada, a administração concomitante de um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel com uma pipeta contendo moxidectina e imidacloprida nas doses recomendadas, após uma única aplicação, foi bem tolerada num estudo laboratorial com 10 gatinhos.

A segurança e a eficácia da administração concomitante não foram investigadas em estudos de campo. Na ausência de estudos adicionais, recomenda-se cautela em caso de administração concomitante de um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel e outras lactonas macrocíclicas. Além disso, não foram efetuados estudos deste tipo com animais reprodutores.

3.9 Posologia e via de administração

Administração oral.

Dose mínima recomendada: 2 mg de milbemicina oxima e 5 mg de praziquantel por kg de peso corporal, administrados uma vez ao dia por via oral.

Os animais devem ser pesados para garantir uma dosagem correta. Em função do peso corporal do gato, as doses práticas são as seguintes:

Peso corporal (kg)	4 mg/10 mg comprimidos		
	revestidos por película		
0,5-1	1/2 comprimido		
>1-2	1 comprimido		

O medicamento veterinário deve ser administrado com comida ou após a alimentação. Desta forma fica assegurada uma proteção ótima contra a dirofilariose.

O medicamento veterinário pode ser incluído num programa para prevenção da dirofilariose se simultaneamente for indicado um tratamento contra cestodes. O medicamento veterinário possui um efeito de 1 mês na prevenção da dirofilariose. Para a prevenção regular da dirofilariose deve, de preferência, usar-se uma única substância.

A subdosagem pode resultar numa utilização ineficaz e favorecer o desenvolvimento de resistência.

A necessidade e a frequência de novo(s) tratamento(s) deve basear-se em aconselhamento médico veterinário profissional e ter em conta a informação epidemiológica local e o estilo de vida do animal.





3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Em caso de sobredosagem, além dos sinais observados na dose recomendada (ver secção 3.6 "Eventos adversos"), foi observada salivação excessiva. Este sinal desaparece normalmente de forma espontânea ao fim de um dia.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

QP54AB51.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A milbemicina oxima pertence ao grupo das lactonas macrocíclicas, isoladas a partir da fermentação de *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. É ativa contra estádios larvares e adultos de nematodes, bem como contra larvas de *Dirofilaria immitis*.

A atividade da milbemicina deve-se à sua ação sobre a neurotransmissão dos invertebrados: A milbemicina oxima, tal como as avermectinas e outras milbemicinas, aumenta a permeabilidade das membranas dos nematodes e dos insetos aos iões cloreto através dos canais de cloro associados a glutamato (relacionados com os recetores de GABAA e glicina dos vertebrados). Isto provoca uma hiperpolarização da membrana neuromuscular e paralisia flácida e morte do parasita.

O praziquantel é um derivado acílico da pirazino-isoquinolina. O praziquantel é ativo contra cestodes. Modifica a permeabilidade ao cálcio (influxo de Ca2+) das membranas do parasita, provocando um desequilíbrio das estruturas da membrana, o que conduz à despolarização da membrana e contração quase instantânea da musculatura (tetania), rápida vacuolização do tegumento sincicial e subsequente desintegração do tegumento, resultando numa mais fácil expulsão do parasita do trato gastrointestinal ou na morte do parasita.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

No gato, as concentrações plasmáticas de praziquantel atingem um pico de $1225~\mu g/L$ no intervalo de 2~horas~após~a~administração~oral. A semivida de eliminação é de cerca de 4~horas. Após administração oral em gatos, as concentrações plasmáticas de milbemicina oxima atingem um pico de $1696~\mu g/L$ no intervalo de 3~horas. A semivida de eliminação é de cerca de 78~horas. Para além de concentrações relativamente elevadas no fígado, existe alguma concentração na gordura, refletindo a sua lipofilia.





5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não aplicável.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos. Prazo de validade do comprimido dividido ao meio após a primeira abertura do blister: 6 meses.

5.3 Precauções especiais de conservação

Quaisquer partes do comprimido não administradas devem ser acondicionadas no blister aberto, colocadas de volta na embalagem secundária e administradas na próxima vez ou eliminadas de forma segura (ver secção 5.5).

Proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Blisters de poliamida-alumínio-cloreto de polivinilo / alumínio selados a quente.

Caixa de cartão com 1 blister de 2 comprimidos (2 comprimidos).

Caixa de cartão com 2 blisters de 2 comprimidos (4 comprimidos).

Caixa de cartão com 5 blisters de 2 comprimidos (10 comprimidos).

Caixa de cartão com 12 blisters de 2 comprimidos (24 comprimidos).

Caixa de cartão com 24 blisters de 2 comprimidos (48 comprimidos).

Caixa de cartão com 50 blisters de 2 comprimidos (100 comprimidos).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizado ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Este medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque pode constituir perigo para os peixes e outros organismos aquáticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Ceva Saúde Animal - Produtos Farmacêuticos e Imunológicos, Lda.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM n.º 1596/04/23DFVPT.





8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 04/09/2023.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Setembro de 2023.

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia.

(https://medicines.health.europa.eu/veterinary).





ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO





A. ROTULAGEM





INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de cartão

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg comprimidos revestidos por película

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Milbemicina oxima 4 mg/comprimido Praziquantel 10 mg/comprimido

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

2 comprimidos.

4 comprimidos.

10 comprimidos.

24 comprimidos.

48 comprimidos.

100 comprimidos.

4. ESPÉCIES-ALVO

Gatos com um peso mínimo de 0,5 kg.

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração oral.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Prazo de validade do comprimido dividido ao meio após a primeira abertura do blister: 6 meses.





9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Quaisquer partes do comprimido não administradas devem ser acondicionadas no blister aberto, colocadas de volta na embalagem secundária e administradas na próxima vez ou eliminadas de forma segura.

Proteger da luz.

10. MENÇÃO "ANTES DE ADMINISTRAR, LER O FOLHETO INFORMATIVO"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

Uso veterinário.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO



14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM n.º 1596/04/23DFVPT.

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}





INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Blister

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Milbeguard Duo



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

4 mg de milbemicina oxima e 10 mg de praziquantel por comprimido

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}





B. FOLHETO INFORMATIVO





FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos.

2. Composição

Cada comprimido contém:

Substâncias ativas:

Milbemicina oxima 4 mg. Praziquantel 10 mg.

Comprimido de forma oblonga, cor bege a castanho-amarelado, ranhurado num dos lados. O comprimido pode ser dividido em duas partes iguais.

3. Espécies-alvo

Gatos com um peso mínimo de 0,5 kg.

4. Indicações de utilização

Em gatos: tratamento de infeções mistas por cestodes e nematodes imaturos e adultos das seguintes espécies:

- Cestodes:

Dipylidium caninum Taenia spp. Echinococcus multilocularis.

- Nematodes:

Ancylostoma tubaeforme Toxocara cati.

Prevenção da dirofilariose (*Dirofilaria immitis*), se o tratamento concomitante contra cestodes for indicado.

5. Contraindicações

Não administrar em gatos com menos de 6 semanas de idade e/ou com peso inferior a 0,5 kg. Não administrar em casos de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.





6. Advertências especiais

Advertências especiais:

A administração desnecessária de antiparasitários, ou a administração desviando-se das instruções incluídas no RCMV, poderá levar a um aumento da pressão de seleção de resistência e resultar numa redução da eficácia. A decisão de administrar o medicamento veterinário deve basear-se na avaliação de cada animal individual e na confirmação da espécie e da carga parasitária, ou no risco de infeção com base nas suas características epidemiológicas.

Recomenda-se o tratamento concomitante de todos os animais que vivam na mesma casa.

Quando na presença de infeção confirmada pelo cestode *D. caninum*, deverá ser discutido com o médico veterinário um tratamento concomitante contra hospedeiros intermediários, como pulgas e piolhos, para prevenir a ocorrência de reinfeção.

Os parasitas podem desenvolver resistências a qualquer classe particular de anti-helmínticos na sequência da administração frequente e repetida de um anti-helmíntico dessa classe.

Recomenda-se que os casos de suspeita de resistência sejam investigados de forma mais aprofundada, utilizando um método de diagnóstico adequado. Casos de resistência confirmada devem ser notificados ao titular da autorização de introdução no mercado ou às autoridades competentes.

A utilização deste medicamento veterinário deve ter em conta a informação local sobre a suscetibilidade dos parasitas alvo, quando disponível.

Na ausência de risco de coinfeção com nematodes ou cestodes, deve ser utilizado um medicamento veterinário de espetro estreito.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Deverá garantir-se que os gatos e gatinhos com peso corporal entre 0.5 kg e ≤ 2 kg recebem o comprimido com a dosagem adequada (4 mg de milbemicina oxima / 10 mg de praziquantel) e a dose adequada (1/2 ou 1 comprimido) para o intervalo de peso correspondente (1/2 comprimido para gatos com peso entre 0.5 e 1 kg; 1 comprimido para gatos com peso >1 a 2 kg).

Não foram realizados estudos com gatos gravemente debilitados ou animais com a função renal ou hepática gravemente comprometida. O medicamento veterinário não é recomendado nestes animais, ou apenas após análise da relação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Os comprimidos são aromatizados. A fim de evitar a ingestão acidental, guarde os comprimidos fora do alcance dos animais.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Este medicamento veterinário pode ser nocivo quando ingerido, particularmente por crianças. A fim de evitar a ingestão acidental, o medicamento veterinário deve ser guardado fora da vista e do alcance das crianças. Quaisquer partes do comprimido não administradas devem ser acondicionadas no blister aberto, colocadas de volta na embalagem secundária e administradas na próxima vez ou eliminadas de forma segura (ver secção "Precauções especiais de eliminação").

Em caso de ingestão acidental dos comprimidos, especialmente em caso de crianças, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo. Lavar as mãos após administração.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário foi determinada durante a gestação e lactação. Pode ser administrado durante a gestação e a lactação.





Fertilidade

Pode ser utilizado em gatos reprodutores.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

A utilização concomitante de um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel com selamectina é bem tolerada. Não foram observadas interações quando a dose recomendada da lactona macrocíclica selamectina foi administrada durante o tratamento com um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel na dose recomendada.

Embora não seja recomendada, a administração concomitante de um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel com uma pipeta contendo moxidectina e imidacloprida nas doses recomendadas, após uma única aplicação, foi bem tolerada num estudo laboratorial com 10 gatinhos.

A segurança e a eficácia da administração concomitante não foram investigadas em estudos de campo. Na ausência de estudos adicionais, recomenda-se cautela em caso de administração concomitante de um comprimido contendo milbemicina oxima e praziquantel e outras lactonas macrocíclicas. Além disso, não foram efetuados estudos deste tipo com animais reprodutores.

Sobredosagem:

Em caso de sobredosagem, além dos sinais observados na dose recomendada (ver secção "Eventos adversos"), foi observada salivação excessiva. Este sinal desaparece normalmente de forma espontânea ao fim de um dia.

Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização: Não aplicável.

Incompatibilidades principais:

Não aplicável.

Outras precauções:

A equinococose representa um perigo para os seres humanos. Uma vez que a equinococose é uma doença de notificação obrigatória à Organização Mundial da Saúde Animal (WOAH), devem ser obtidas as orientações específicas sobre o tratamento, acompanhamento de tais casos, e também proteção das pessoas, junto da autoridade competente relevante (por exemplo, peritos ou institutos de parasitologia).

7. Eventos adversos

Gatos:

Muito raros (<1 animal / 10.000 animais tratados, incluindo notificações isoladas)

Reação de hipersensibilidade¹, Disfunções sistémicas¹ (e.g. Letargia), Sinais neurológicos¹ (e.g. Ataxia, Tremor muscular), Disfunções do aparelho digestivo¹ (e.g. Emese, Diarreia).

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado, utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

^{1:} especialmente em gatos jovens.





8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Administração oral.

Os animais devem ser pesados para garantir uma dosagem correta. Dose mínima recomendada: 2 mg de milbemicina oxima e 5 mg de praziquantel por kg de peso corporal, administrados uma vez ao dia por via oral.

Em função do peso corporal do gato, as doses práticas são as seguintes:

Peso corporal (kg)	4 mg/10 mg comprimidos revestidos por película
0,5-1	1/2 comprimidos
>1-2	1 comprimido

O medicamento veterinário pode ser incluído num programa para prevenção da dirofilariose se simultaneamente for indicado um tratamento contra cestodes. O medicamento veterinário possui um efeito de 1 mês na prevenção da dirofilariose. Para a prevenção regular da dirofilariose deve, de preferência, usar-se uma única substância.

A subdosagem pode resultar numa utilização ineficaz e favorecer o desenvolvimento de resistência. A necessidade e a frequência de novo(s) tratamento(s) deve basear-se em aconselhamento médico veterinário profissional e ter em conta a informação epidemiológica local e o estilo de vida do animal.

9. Instruções com vista a uma administração correta

O medicamento veterinário deve ser administrado com comida ou após a alimentação. Desta forma fica assegurada uma proteção ótima contra a dirofilariose.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Quaisquer partes do comprimido não administrados devem ser acondicionadas no blister aberto, colocadas de volta na embalagem secundária e administradas na próxima vez ou eliminadas de forma segura (ver secção "Precauções especiais de eliminação").

Proteger da luz.

Não utilizar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem e no blister. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade do comprimido dividido ao meio após a primeira abertura do blister: 6 meses.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Este medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque pode constituir perigo para os peixes e outros organismos aquáticos.





Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

AIM n.º 1596/04/23DFVPT.

Caixa de cartão com 1 blister de 2 comprimidos (2 comprimidos).

Caixa de cartão com 2 blisters de 2 comprimidos (4 comprimidos).

Caixa de cartão com 5 blisters de 2 comprimidos (10 comprimidos).

Caixa de cartão com 12 blisters de 2 comprimidos (24 comprimidos).

Caixa de cartão com 24 blisters de 2 comprimidos (48 comprimidos).

Caixa de cartão com 50 blisters de 2 comprimidos (100 comprimidos).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

09/2023.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia.

(https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Detalhes de contacto

<u>Titular da Autorização de Introdução no Mercado e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos</u>:

Ceva Saúde Animal - Produtos Farmacêuticos e Imunológicos, Lda.

Rua Doutor António Loureiro Borges, 9/9A, 9ºA

Miraflores- 1495-131 Algés - Portugal

Tel.: +800 35 22 11 51

E-mail: farmacovigilanciapt@ceva.com

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Louverné, França

17. Outras informações

MVG			