



ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO





1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Milpro 16 mg/40 mg comprimidos revestidos por película para gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido contém:

Substâncias ativas:

Milbemicina oxima 16 mg Praziquantel 40 mg

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Núcleo:	
Celulose microcristalina	
Croscarmelose sódica	
Estearato de magnésio	
Povidona	
Sílica hidrofóbica coloidal	
Revestimento:	
Aroma natural de figado de ave	
Hipromelose	
Celulose microcristalina	
Estearato de macrogol	
Vermelho Allura AC (E129)	0,1 mg
Dióxido de Titânio = (E171)	0,5 mg

Comprimidos ovais, vermelho a rosa, com aroma de carne, marcados nas duas faces. Os comprimidos podem ser divididos em metades.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Gatos (peso igual ou superior a 2 kg).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Em gatos: tratamento de infeções mistas por céstodes imaturos e adultos (ténias) e nemátodes adultos (vermes redondos) das seguintes espécies:

Céstodes:

Echinococcus multilocularis, Dipylidium caninum, Taenia spp..

Nemátodes:

Ancylostoma tubaeforme,





Toxocara cati.

O medicamento veterinário pode ser também utilizado na prevenção da dirofilariose (*Dirofilaria immitis*), se for indicado o tratamento concomitante contra céstodes.

3.3 Contraindicações

Não administrar a gatos com peso inferior a 2 kg. Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

É recomendado o tratamento concomitante de todos os animais que vivam na mesma habitação.

Deve ser consultado um profissional para estabelecer um programa de desparasitação eficaz, adequado ao contexto epidemiológico e às condições de vida do gato.

Pode surgir resistência parasitária a uma determinada classe de anti-helmínticos após administração frequente e repetida.

Na presença de infeção por *Dipylidium caninum*, deve ser considerado o tratamento concomitante contra os hospedeiros intermediários, tais como pulgas e piolhos, de forma a prevenir a reinfeção.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Não foram efetuados estudos com gatos gravemente debilitados ou animais com função hepática ou renal seriamente comprometidas. O medicamento veterinário não é recomendado nestes animais, ou apenas em conformidade com a avaliação beneficio/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

O tratamento de cães com um grande número de microfilárias circulantes pode por vezes conduzir ao aparecimento de reações de hipersensibilidade, tais como palidez das membranas mucosas, vómitos, tremores, respiração ofegante ou salivação excessiva. Estas reações estão associadas à libertação de proteínas das microfilárias mortas ou a morrer, não a um efeito tóxico direto do medicamento veterinário. Como tal, não se recomenda a administração a cães com microfilaremia. Na ausência de dados sobre gatos com microfilaremia, a sua administração deve ser efetuada de acordo com uma avaliação da relação benefício/risco realizada pelo médico veterinário assistente.

Os comprimidos são aromatizados. Para evitar a ingestão acidental, manter os comprimidos fora do alcance dos animais.

De acordo com as boas práticas veterinárias, os animais devem ser pesados para garantir a dosagem correta.

Certifique-se de que os gatos e gatinhos com peso entre 0.5 kg e $\le 2 \text{ kg}$ recebam a dosagem de comprimido apropriada (4 mg MBO / 10 mg de praziquantel) e a dose apropriada (1/2 ou 1 comprimido) para a faixa de peso correspondente (1/2 comprimido para gatos pesando 0.5 a 1 kg; 1 comprimido para gatos com peso > 1 a 2 kg - 1 comprimido).

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

Não manusear este medicamento veterinário em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.





Lavar as mãos após a administração.

As metades dos comprimidos devem voltar a ser colocadas no blister aberto e ser armazenadas na caixa.

Em caso de ingestão acidental dos comprimidos, particularmente por uma criança, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Outras precauções:

A Equinococose representa um risco para os seres humanos. Dado que a Equinococose é uma doença de notificação obrigatória à Organização Mundial de Saúde Animal (WOAH, World Organisation for Animal Health), é necessário obter instruções específicas sobre o tratamento, acompanhamento e salvaguarda das pessoas junto das autoridades competentes.

3.6 Eventos adversos

Gatos (peso igual ou superior a 2 kg):

Muito raros	Reação de hipersensibilidade ¹
(<1 animal / 10 000 animais tratados,	Sinais sistémicos ¹ (por exemplo, letargia)
incluindo notificações isoladas):	Sinais neurológicos ¹ (por exemplo, ataxia, tremor muscular)
,	Sinais gastrointestinais ¹ (por exemplo, émese, diarreia)

¹Especialmente 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 ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

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

Gestação e lactação:

Um estudo demonstrou que esta combinação de substâncias ativas é bem tolerada em gatas reprodutoras, inclusive durante a gestação e lactação.

Como não foi realizado um estudo específico com este medicamento veterinário, administrar durante a gestação e lactação apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

O uso concomitante da combinação praziquantel /milbemicina oxima com selamectina é bem tolerado. Não se observaram interações quando a lactona macrocíclica selamectina foi administrada durante o tratamento com a combinação, na dose recomendada. Na ausência de mais estudos deve ter-se precaução no uso concomitante do medicamento veterinário com outras lactonas macrocíclicas. Também não foram realizados estudos com animais reprodutores.





3.9 Posologia e via de administração

Administração por via oral.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

Dose mínima recomendada: 2 mg de milbemicina oxima e 5 mg de praziquantel por kg administrados uma vez por via oral, numa dose única.

O medicamento veterinário deve ser administrado com ou após a alimentação.

O medicamento veterinário é um comprimido de pequena dimensão.

O medicamento veterinário tem aroma a carne para facilitar a administração.

Os comprimidos podem ser divididos em metades.

Dependendo do peso corporal do gato, as doses práticas são as seguintes:

Peso	Comprimidos
2-4 kg	1/2 comprimido
>4-8 kg	1 comprimido
> 8 - 12 kg	1½ comprimido

O medicamento veterinário pode ser incluído num programa de prevenção da dirofilariose se simultaneamente estiver indicado um tratamento contra céstodes. Na prevenção da dirofilariose, o medicamento veterinário tem a duração de um mês. Para a prevenção da dirofilariose é preferível usar uma única substância.

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

Num estudo realizado com o medicamento veterinário administrado 1x, 3x e 5x na dose terapêutica e durante um período que excedeu a indicação terapêutica, ou seja, 3 vezes com 15 dias de intervalo, foram observados, após a segunda e terceira administrações com 5x a dose terapêutica, sinais raramente reportados com a dose recomendada (ver secção 3.6). Estes sinais desapareceram espontaneamente no prazo 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: OP54AB51.





4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A milbemicina oxima pertence ao grupo das lactonas macrocíclicas, isolada da fermentação de *Streptomyces hygroscopicus var. aureolacrimosus*. É ativa contra ácaros, contra estádios larvares e adultos de nemátodes, bem como contra larvas de *Dirofilaria immitis*. A atividade da milbemicina devese à sua ação sobre a neurotransmissão dos invertebrados: a milbemicina oxima, tal como as avermectinas e outras milbemicinas, aumenta a permeabilidade das membranas dos nemátodes e dos insetos aos iões cloro através dos canais de cloro ligados ao glutamato (relacionados com os recetores GABA_A 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 céstodes e tremátodes. 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 (vacuolização) resultando numa expulsão mais fácil do parasita do trato gastrointestinal, ou na morte do parasita.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

Após a administração oral de praziquantel ao gato, os picos séricos são atingidos em 1-4 horas. A semivida da milbemicina oxima é de cerca de 3 horas.

No cão existe uma biotransformação hepática rápida, principalmente para derivados monohidroxilados. A principal via de eliminação no cão é renal.

Após a administração oral de milbemicina oxima ao gato, os picos séricos são atingidos em 2-4 horas. A semivida é de cerca de 32 a 48 horas.

Na ratazana o metabolismo parece ser completo, apesar de lento, visto não se detetar milbemicina oxima inalterada na urina e nas fezes. Os principais metabólitos na ratazana são derivados monohidroxilados, atribuíveis à biotransformação hepática. Para além de concentrações relativamente elevadas no figado, 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 após a primeira abertura do acondicionamento primário (para as metades dos comprimidos): 6 meses.

5.3 Precauções especiais de conservação

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.

As metades dos comprimidos devem ser guardadas no blister original e utilizadas na administração seguinte.

Manter o blister dentro da embalagem exterior.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário





Blister de Alumínio/Alumínio (Poliamida orientada/Alumínio/Cloreto de polivinil selado a película de alumínio).

Apresentações disponíveis:

Caixa de cartão com 2 comprimidos contendo 1 blister de 2 comprimidos.

Caixa de cartão com 4 comprimidos contendo 2 blisters de 2 comprimidos.

Caixa de cartão com 24 comprimidos contendo 12 blisters de 2 comprimidos.

Caixa de cartão com 48 comprimidos contendo 24 blisters de 2 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

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

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque a milbemicina oxima 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

VIRBAC

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

785/04/14DFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 23 de junho de 2014.

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

08/2025

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 <u>Union Product Database</u> (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).





ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO





A. ROTULAGEM





INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa com 1 blister de 2 comprimidos

Caixa com 2 blisters de 2 comprimidos

Caixa com 12 blisters de 2 comprimidos

Caixa com 24 blisters de 2 comprimidos

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Milpro 16 mg/40 mg comprimidos revestidos por película

 $\geq 2 \text{ kg}$

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada comprimido contém:

Milbemicina oxima 16 mg Praziquantel 40 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

2 comprimidos

4 comprimidos

24 comprimidos

48 comprimidos

4. ESPÉCIES-ALVO

Gatos (peso igual ou superior a 2 kg).

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração oral

	Comprimido
2-4 kg	x 1/2
>4 – 8 kg	x 1
>8-12 kg	x 1½





7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 6 meses.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter o blister dentro da embalagem exterior.

As metades dos comprimidos devem ser guardadas no blister original e utilizadas na administração seguinte.

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

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

VIRBAC

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

785/04/14DFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}





INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Blister com 2 comprimidos

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Milpro



2 - 4 kg 4,1 - 8 kg 8,1 - 12 kg

800

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

16 mg/40 mg

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}





B. FOLHETO INFORMATIVO





FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Milpro 4 mg/10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos Milpro 16 mg/40 mg comprimidos revestidos por película para gatos

2. Composição

Cada comprimido contém:

Substâncias ativas:

	Aparência	Milbemicina oxima	Praziquantel
Milpro 4 mg/10 mg	Comprimidos ovais,	4 mg	10 mg
comprimidos	castanho-escuros, com		
revestidos por	aroma de carne,		
película para gatos	marcados nas duas		
pequenos e gatinhos	faces		
Milpro 16 mg/40 mg	Comprimidos ovais,	16 mg	40 mg
comprimidos	vermelho a rosa, com		
revestidos por	aroma de carne,		
película para gatos	marcados nas duas		
	faces		

Excipientes:

	Excipiente	Quantidade
Milpro 4 mg/10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos	Óxido de Ferro (E172)	0,3 mg
	Vormalha Alluma AC (E120)	0,1 mg
Milpro 16 mg/40 mg comprimidos revestidos por película para gatos	Dióxido de Titânio (E171)	0,1 mg 0,5 mg

Os comprimidos podem ser divididos em metades.

3. Espécies-alvo

Gatos.



4. Indicações de utilização

Em gatos: tratamento de infeções mistas por céstodes imaturos e adultos (ténias) e nemátodes adultos (vermes redondos) das seguintes espécies: Céstodes:





Echinococcus multilocularis, Dipylidium caninum, Taenia spp., Nemátodes:

Ancylostoma tubaeforme, Toxocara cati

O medicamento veterinário pode também ser utilizado na prevenção da dirofilariose (*Dirofilaria immitis*), se for indicado o tratamento concomitante contra céstodes.

5. Contraindicações

Milpro 4 mg/10 mg comprimidos revestidos por	Milpro 16 mg/40 mg comprimidos
película para gatos pequenos e gatinhos	revestidos por película para gatos
Não administrar a gatinhos com menos de 6 semanas	Não administrar a gatos com peso inferior a 2
de idade e/ou peso inferior a 0,5 kg.	kg.

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes. Ver também secção "Advertências especiais".

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

É recomendado o tratamento concomitante de todos os animais que vivam na mesma habitação.

Deve ser consultado um profissional para estabelecer um programa de desparasitação eficaz, adequado ao contexto epidemiológico e às condições de vida do gato.

Pode surgir resistência parasitária a uma determinada classe de anti-helmínticos após administração frequente e repetida.

Na presença de infeção por *Dipylidium caninum*, deve ser considerado o tratamento concomitante contra os hospedeiros intermediários, tais como pulgas e piolhos, de forma a prevenir a reinfeção.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Não foram efetuados estudos com gatos gravemente debilitados ou animais com função hepática ou renal seriamente comprometidas. O medicamento veterinário não é recomendado nestes animais, ou apenas após avaliação da relação beneficio/risco efetuada pelo médico veterinário responsável.

O tratamento de cães com um grande número de microfilárias circulantes pode por vezes conduzir ao aparecimento de reações de hipersensibilidade, tais como palidez das membranas mucosas, vómitos, tremores, respiração ofegante ou salivação excessiva. Estas reações estão associadas à libertação de proteínas das microfilárias mortas ou a morrer, e não a um efeito tóxico direto do medicamento veterinário. Como tal, não se recomenda a administração a cães com microfilaremia. Na ausência de dados sobre gatos com microfilaremia, a sua administração deve ser efetuada de acordo com uma avaliação da relação benefício/risco efetuada pelo médico veterinário assistente.

Os comprimidos são aromatizados. Para evitar a ingestão acidental, manter os comprimidos fora do alcance dos animais.





De acordo com as boas práticas veterinárias, os animais devem ser pesados para garantir a dosagem correta

Certifique-se de que os gatos e gatinhos com peso entre 0.5 kg e $\le 2 \text{ kg}$ recebam a dosagem de comprimido apropriada (4 mg MBO / 10 mg de praziquantel) e a dose apropriada (1/2 ou 1 comprimido) para a faixa de peso correspondente (1/2 comprimido para gatos pesando 0.5 a 1 kg; 1 comprimido para gatos com peso $\ge 1 \text{ a 2 kg} - 1 \text{ comprimido}$).

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

Não manusear este medicamento veterinário em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.

Lavar as mãos após a utilização.

As metades dos comprimidos devem ser guardadas no blister original.

Em caso de ingestão acidental dos comprimidos, particularmente por uma criança, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Outras precauções:

A Equinococose representa um risco para os seres humanos. Dado que a Equinococose é uma doença de notificação obrigatória à Organização Mundial de Saúde Animal (WOAH, World Organisation for Animal Health), é necessário obter instruções específicas sobre o tratamento, acompanhamento e salvaguarda das pessoas junto das autoridades competentes.

Gestação e lactação:

Um estudo demonstrou que esta combinação de substâncias ativas é bem tolerada em gatas reprodutoras, inclusive durante a gestação e lactação. Como não foi realizado um estudo específico com este medicamento veterinário, administrar durante a gestação e lactação apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

O uso concomitante da combinação praziquantel /milbemicina oxima com selamectina é bem tolerado. Não se observaram interações quando a lactona macrocíclica selamectina foi administrada durante o tratamento com a combinação, na dose recomendada. Na ausência de mais estudos, deve ter-se precaução no uso concomitante do medicamento veterinário com outras lactonas macrocíclicas. Também não foram realizados estudos com animais reprodutores.

Sobredosagem:

Num estudo realizado com o medicamento veterinário administrado 1x, 3x e 5x na dose terapêutica e durante um período que excedeu a indicação terapêutica, ou seja, 3 vezes com 15 dias de intervalo, foram observados, após a segunda e terceira administrações com 5x a dose terapêutica, sinais raramente reportados com a dose recomendada (ver secção "Eventos adversos"). Estes sinais desapareceram espontaneamente no prazo de um dia.

7. Eventos adversos





Gatos:

Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):

Reação de hipersensibilidade¹

Sinais sistémicos¹ (por exemplo, letargia)

Sinais neurológicos¹ (por exemplo, ataxia, tremor muscular)

Sinais gastrointestinais¹ (por exemplo, émese, 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 ou representante local utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt

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

Administração por via oral.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

Dose mínima recomendada: 2 mg de milbemicina oxima e 5 mg de praziquantel por kg administrados uma vez por via oral, numa dose única.

O medicamento veterinário deve ser administrado com ou após a alimentação.

O medicamento veterinário é um comprimido de pequena dimensão.

O medicamento veterinário tem aroma a carne para facilitar a administração.

Dependendo do peso corporal do gato, as doses indicadas são as seguintes:

Peso	Milpro 4 mg/10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos	Milpro 16 mg/40 mg comprimidos revestidos por 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 comprimido

O medicamento veterinário pode ser incluído num programa de prevenção da dirofilariose se simultaneamente estiver indicado um tratamento contra céstodes. Na prevenção da dirofilariose, o medicamento veterinário tem a duração de um mês. Para a prevenção da dirofilariose é preferível usar uma única substância.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Não aplicável.

¹ Especialmente em gatos jovens.





10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.

As metades dos comprimidos devem ser guardadas no blister original e utilizadas na administração seguinte.

Manter o blister dentro da embalagem exterior.

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

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário (para as metades dos comprimidos): 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 a milbemicina oxima 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

Milpro 4 mg/10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos: AIM nº 785/03/14DFVPT

Milpro 16 mg/40 mg comprimidos revestidos por película para gatos: AIM nº 785/04/14DFVPT

Apresentações disponíveis:





Milpro 4 mg/10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos	Milpro 16 mg/40 mg comprimidos revestidos por película para gatos
Caixa de cartão com 2 comprimidos contendo 1	Caixa de cartão com 2 comprimidos contendo 1
blister de 2 comprimidos	blister de 2 comprimidos
Caixa de cartão com 4 comprimidos contendo 2	Caixa de cartão com 4 comprimidos contendo 2
blisters de 2 comprimidos	blisters de 2 comprimidos
Caixa de cartão com 24 comprimidos contendo	Caixa de cartão com 24 comprimidos contendo
12 blisters de 2 comprimidos	12 blisters de 2 comprimidos
_	Caixa de cartão com 48 comprimidos contendo
	24 blisters de 2 comprimidos

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

08/2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote:

VIRBAC 1ère avenue 2065m LID 06516 Carros França

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Virbac de Portugal Laboratórios, Lda. Rua do Centro Empresarial Edif.13 - Piso 1 - Escrit. 3 Quinta da Beloura 2710-693 Sintra (Portugal)

Tel: +351 219 245 020

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado.