

Мілпразон[®] Плюс

мілбеміцину оксим, празіквантел

Преміальні
смак і захист



Серцеві
глисти



Легеневі
глисти



Очні
глисти



Кишкові
глисти



Milprazon® 
мілбеміцину оксим, празиквантел

Мілпразон® 
Плюс
мілбеміцину оксим, празиквантел

натуральний смак



Ефективність широкого спектру в
новій смачній натуральній формулі
зі смаком печінки.

Мілпразон® 
Плюс

 KRKA

Мілпразон Плюс
таблетки жувальні
має ідеальний розмір
і форму таблетки з
дуже приємним
натуральним смаком
печінки



Преміальний продукт для найвибагливіших собак




ІЛЮСТРАЦІЯ СКЛАДУ ТАБЛЕТКИ ДЛЯ СОБАК



Простота застосування
Мілпразон Плюс таблетки
жувальні позитивно впливає
на прихильність власника до
дегельмінтизації та підвищує
ефективність лікування





ВІДМІННІ СМАКОВІ ЯКОСТІ, ПРОДЕМОНСТРОВАНІ В ДОСЛІДЖЕННІ¹:

- Понад 85% собак охоче приймають таблетки
- Дослідження, проведене відповідно до настанови ЕМА

86%

■ ПРИХИЛЬНІСТЬ
■ ВІДСУТНІСТЬ
ПРИХИЛЬНОСТІ

Reference:

1. Kužner J, Prem L, Gobec I, Cvejčić D, Hellmann K. Palatability of a novel formulation of Milbemycin oxime/Praziquantel to increase compliance in dogs. In: WSAVA Global Community Congress; 13-15 November 2021. Dundas: WSAVA; c2021. Available from: <https://wsava2021.com/abstracts/>

Упаковка з кольоровим кодуванням дозволяє легко розрізняти різні концентрації



-  ЦУЦЕНЯТА 2,5 мг/25 мг
-  СОБАКИ 12,5 мг/125 мг
-  КОШЕНЯТА 4 мг/10 мг
-  КОТИ 16 мг/40 мг

4 мг/10 мг таблетки жувальні, вкриті плівковою оболонкою, **для маленьких котів та кошенят**

МАСА ТІЛА	КІЛЬКІСТЬ ТАБЛЕТОК
0,5–1 кг	½ табл.
> 1–2 кг	1 табл.

16 мг/40 мг таблетки жувальні, вкриті плівковою оболонкою, **для котів**

МАСА ТІЛА	КІЛЬКІСТЬ ТАБЛЕТОК
2–4 кг	½ табл.
> 4–8 кг	1 табл.
> 8–12 кг	1 ½ табл.



2.5 мг/25 мг таблетки жувальні, вкриті плівковою оболонкою, **для маленьких собак та цуценят**

МАСА ТІЛА	КІЛЬКІСТЬ ТАБЛЕТОК
0,5–1 кг	½ табл.
> 1–5 кг	1 табл.
> 5–10 кг	2 табл.

12.5 мг/125 мг таблетки жувальні, вкриті плівковою оболонкою, **для собак**

МАСА ТІЛА	КІЛЬКІСТЬ ТАБЛЕТОК
5–25 кг	1 табл.
> 25–50 кг	2 табл.
> 50–75 кг	3 табл.

Коротка характеристика лікарського засобу

1. Назва. Мілпразон® Плюс таблетки жувальні, вкриті плівковою оболонкою, для собак. **2. Склад.** 1 таблетка містить діючі речовини: мілбеміцину оксим – 12,5 мг, празиквантел – 125 мг. Допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, лактози моногідрат, повідон, натрію кроскармелоза, кремній колоїдний безводний, магнію стеарат, ароматизатор м'яса, порошок дріжджів, гіпромелоза, тальк, пропіленгліколь, натуральний ароматизатор печінки. **3. Фармакологічні властивості.** ATCvet QP54, ендectoциди (QP54AB51, мілбеміцини). **4. Вид тварин.** Собаки (масою тіла понад 5 кг). **5. Показання до застосування.** Профілактика та лікування собак з масою тіла понад 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), в т.ч. при комбінованих нематодо-цестодозних інвазіях. Лікарський засіб також можна застосовувати для профілактики дирофіліаріозу (*Dirofilaria spp.*), якщо показане супутнє лікування цестодозів. **6. Протипоказання.** Підвищена індивідуальна чутливість тварин до компонентів лікарського засобу (в т.ч. в анамнезі)! Виражені порушення функцій нирок і печінки! Не давати лікарський засіб тваринам з масою тіла менше 5 кг! Не давати виснаженим і хворим на інфекційні захворювання тваринам! **7. Побічні реакції.** Іноді після застосування лікарського засобу (комбінація мілбеміцину оксиму та празиквантелу) у собак спостерігали системні реакції (млявість), розлади нервової системи (тремор м'язів, атаксія) та/або розлади травлення (блювота, діарея, втрата апетиту та гіперсалівація). У таких випадках припиняють застосування лікарського засобу та застосовують симптоматичну терапію. **8. Особливості застосування.** При застосуванні лікарського засобу чітко дотримуватися рекомендованого дозування. Собаки порід коллі, бобтейл, шелті є чутливими до усіх антигельмінтних препаратів, тому застосовувати лікарський засіб необхідно за необхідності і під наглядом лікаря ветеринарної медицини. Переносимість лікарського засобу у маленьких цуценят цієї породи не досліджувалася. Лікування собак з високою кількістю циркулюючих мікродирофілярій (*Dirofilaria spp.*) 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 лікарського засобу. Лікування мікродирофіляремії собак (наявність личинок у крові) цим лікарським засобом не рекомендується. У регіонах з ризиком захворювання на дирофіліаріоз або у випадках, коли собака завозиться або вивозиться з регіону ризику, необхідно порадитися з лікарем ветеринарної медицини перед застосуванням лікарського засобу для виключення захворювання. У випадку діагностування дирофіліаріозу (*Dirofilaria spp.*) перед застосуванням лікарського засобу тварині рекомендують спочатку давати препарати проти дорослих гельмінтів. Ослабленим і хворим тваринам лікарський засіб дають лише під наглядом лікаря ветеринарної медицини після оцінки співвідношення користь/ризик. Для собак віком до 4 тижнів ураження трематодами є нетиповим, тому застосувати комбінований лікарський засіб є недоцільним. **9. Застосування в період вагітності, лактації, несучості.** Дегельмінтизацію тварин у період вагітності і лактації проводять за необхідності під наглядом лікаря ветеринарної медицини. **10. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії.** Лікарський засіб сумісний із селамектином, відомості про сумісність лікарського засобу з іншими макроциклічними лактонами відсутні. **11. Спосіб застосування та дози для тварин різного віку.** Лікарський засіб дають 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 празиквантелу на кг маси тіла. Для дегельмінтизації собак при інвазії видом *Angiostrongylus vasorum*, лікарський засіб застосовують з лікувальною метою чотирикратно з інтервалом у 7 днів; з профілактичною метою - кожні 4 тижні у терапевтичній дозі. Якщо показане супутнє лікування цестодозів, лікарський засіб можна замінити моновалентним засобом, який містить лише мілбеміцину оксим. Для дегельмінтизації собак при інвазії видом *Thelazia callipaeda*, лікарський засіб застосовують дворазово з інтервалом у 7 днів. Якщо показане супутнє лікування цестодозів, лікарський засіб можна замінити моновалентним засобом, який містить лише мілбеміцину оксим. З метою профілактики дирофіліаріозу (*Dirofilaria spp.*) у регіонах з високим ризиком захворювання лікарський засіб застосовують у весняно-літньо-осінній період: перед початком льоту комарів і москітів (проміжні хазяї – рід: *Culex*, *Aedes*, *Anopheles* і рід *Phlebotomus*) однократно, 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 лікарського засобу при його першому застосуванні і відміні не встановлено. При проведенні дегельмінтизації необхідно дотримуватися рекомендованих термінів. У випадку пропуску чергової обробки застосування лікарського засобу відновлюють у тій же дозі і по тій же схемі. **12. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти).** При передозуванні лікарського засобу у деяких собак можуть спостерігати пригнічений стан, гіперсалівацію, парез м'язів, тремор і/або непевний хід. Ці симптоми проходять спонтанно впродовж доби, за необхідності тварині призначають симптоматичну терапію. **13. Спеціальні застереження.** Дотримуватися рекомендованого дозування. **14. Період виведення (каренція).** Для непродуктивних тварин не визначають. **15. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу.** Персонал, який працює з лікарським засобом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами. При випадковому контакті лікарського засобу зі шкірою або слизовими оболонками очей, їх необхідно промити великою кількістю проточної води. Людям із гіперчутливістю до компонентів лікарського засобу слід уникати прямого контакту з лікарським засобом. У випадку виникнення алергічних реакцій або при випадковому попаданні лікарського засобу в організм людини необхідно терміново звернутися у медичний заклад (при собі мати листок-вкладиш або етикетку). **16. Термін придатності.** 3 роки. **17. Особливі умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці виробника, окремо від продуктів харчування і кормів, у сухому, захищеному від прямих сонячних променів, недоступному для дітей і тварин, місці за температури від 5 до 25 °С. Зберігати блістер у зовнішній картонній упаковці. **18. Назва і місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення.** КРКА, д.д., Ново место, Шмар'єшка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія. **19. Назва і місцезнаходження виробника.** КРКА, д.д., Ново место, Шмар'єшка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія. КРКА-ФАРМА д.о.о., В. Хольєва 20/Е, 10450 Ястребарсько, Хорватія.