

## Коротка характеристика препарату

04.03.2026

### 1. Назва

Мілпразон® таблетки, покриті плівкою для котів

### 2. Склад

1 таблетка містить діючі речовини:

мілбеміцину оксим - 16 мг;

празіквантел - 40 мг.

Допоміжні речовини: оксид заліза червоний (E172), титану діоксид (E171), целюлоза мікрокристалічна, лактози моногідрат, повідон, натрію кроскармелоза, кремній колоїдний безводний, магнію стеарат, гіпромелоза, пропіленгліколь, ароматизатор м'яса, порошок дріжджів.

### 3. Фармацевтична форма

Таблетки.

### 4. Фармакологічні властивості

*АТСvet 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 у результаті ферментації *Streptomyces hygroscopicus*, типу *Aureolacrimosus*, активний щодо личинок та імаго нематод, які паразитують у травному каналі котів, а також щодо личинок нематод *Dirofilaria immitis* (мікродирофілярій). Механізм дії мілбеміцину зумовлений підвищенням проникності клітинних мембран для іонів хлору (Cl<sup>-</sup>), що призводить до поляризації мембран клітин нервової і м'язової тканини, паралічу і загибелі паразита.

Празіквантел є похідним ацильованого піразинізохіноліну. Празіквантел активний щодо цестод і трематод. Підвищуючи проникність клітинних мембран паразита для іонів кальцію (Ca<sup>2+</sup>), викликає деполаризацію мембран, 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 котів досягається впродовж 2 години, з організму тварин виводиться, в основному, в незміненому виді, період напіввиведення складає біля 13 годин.

Після перорального застосування препарату максимальна концентрація празіквантелу в плазмі крові досягається через 1 годину, з організму сполука виводиться, в основному, у виді неактивних метаболітів сечею, період напіввиведення складає 3 години.

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

Мілпразон за ступенем дії на організм котів належить до помірно токсичних речовин (3 клас безпечності), в рекомендованих дозах не виявляє сенсibilізуючої, ембріотоксичної і тератогенної дії, добре переноситься котами різних порід і віку. Препарат токсичний для бджіл, а також для риби та інших гідробіонтів.

### 5. Клінічні особливості

#### 5.1 Вид тварин

Коти (масою тіла більше 2 кг).

#### 5.2 Показання до застосування

Профілактика та лікування котів при інвазіях, спричинюваних цестодами (личинковими і статевозрілими формами) - *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus spp.*; нематодами - *Ancylostoma tubaeforme*, *Toxocara cati*, *Dirofilaria immitis* (профілактика захворювання); в т.ч., при комбінованих нематодо-цестодозних інвазіях.

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

### 5.3 Протипоказання

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

Виражені порушення функцій нирок і печінки!

Не застосовувати препарат котам масою тіла менше 2 кг!

Не застосовувати виснаженим і хворим на інфекційні захворювання тваринам!

### 5.4 Побічна дія

Іноді після застосування препарату (комбінація мілбеміцину оксиму та празіквантелу) в молодих тварин спостерігали системні реакції (млявість), розлади нервової системи (тремор м'язів, атаксія), розлади травлення (блювота, діарея) та реакції гіперчутливості. В таких випадках припиняють застосування препарату та застосовують симптоматичну терапію.

### 5.5 Особливі застереження при використанні

Рекомендують проводити обробку усіх тварин, які перебувають в одному господарстві.

З метою розробки ефективної програми дегельмінтизації котів необхідно враховувати місцеву епізоотичну ситуацію та умови утримання тварин і проводити дегельмінтизацію під наглядом лікаря ветеринарної медицини.

Котам та кошенятам мають бути застосовані таблетки відповідної сили дії та у відповідному дозуванні.

У регіонах з ризиком захворювання на дирофіляріоз (*D. caninum*) необхідно проводити одночасне лікування тварин проти проміжних хазяїв, якими є комарі родів *Anopheles*, *Aedes*, *Culex*, для запобігання повторного зараження.

Препарат може спричиняти реакції гіперчутливості.

Застосування препарату ослабленим котам або із порушеннями функцій нирок або печінки проводять після оцінки співвідношення користь/ризик під наглядом лікаря ветеринарної медицини.

### 5.6 Використання під час вагітності, лактації, несучості

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

### 5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Мілпразон сумісний із селамектином, відомості про сумісність препарату з іншими макроциклічними лактонами відсутні.

### 5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Препарат застосовують котам одноразово під час годівлі з невеликою кількістю корму або вводять примусово на корінь язика після годівлі в мінімальній терапевтичній дозі 2 мг мілбеміцину оксиму та 5 мг празіквантелу на кг маси тіла.

Залежно від маси тіла котів фактичне дозування складає:

Маса тіла	Кількість препарату
2 - 4 кг	½ таблетки
> 4 - 8 кг	1 таблетка
> 8 - 12 кг	1½ таблетки

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

З лікувальною метою котів дегельмінтизують за показами, з профілактичною метою - щоквартально, а також перед кожною вакцинацією і паруванням у терапевтичній дозі. Одноразова терапевтична доза препарату захищає котів від зараження *Dirofilaria immitis* впродовж одного місяця. Для наступної профілактики дирофіляріозу доцільно застосовувати препарат із вмістом однієї діючої речовини мілбеміцину оксим.

04.03.2026

Особливостей дії препарату при його першому застосуванні і відміні не встановлено. При проведенні дегельмінтизації необхідно дотримуватися рекомендованих термінів. У випадку пропуску чергової обробки застосування препарату відновлюють у тій же дозі і за тією ж схемою.

#### **5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

При передозуванні препарату в котів можуть спостерігати пригнічення, тремор м'язів, блювота і/або діарея. Симптоми самовільно зникають впродовж доби, за необхідності тварині застосовують засоби симптоматичної терапії.

#### **5.10 Спеціальні застереження**

Дотримуватися рекомендованого дозування.

#### **5.11 Період виведення (каренція)**

Для непродуктивних тварин не визначають.

#### **5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийняті при роботі з ветеринарними препаратами. При випадковому контакті препарату зі шкірою або слизовими оболонками очей їх необхідно промити великою кількістю проточної води. Людям із гіперчутливістю до компонентів препарату слід уникати прямого контакту з Мілпразоном. У випадку виникнення алергічних реакцій або при випадковому попаданні препарату в організм людини необхідно терміново звернутися в медичний заклад (при собі мати листівку-вкладку препарату або етикетку).

### **6. Фармацевтичні особливості**

#### **6.1 Форми несумісності (основні)**

Не встановлені.

#### **6.2 Термін придатності**

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

#### **6.3 Особливі заходи зберігання**

Препарат зберігають в оригінальній упаковці виробника, окремо від продуктів харчування і кормів, у сухому, захищеному від прямих сонячних променів, недоступному для дітей і тварин, місці при температурі від 5 до 25 °С.

Розділені навіпіл таблетки слід зберігати при температурі до 25 °С в оригінальному блістері. Зберігати блістер у зовнішній картонній упаковці.

#### **6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування**

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

Коробка з 1 блістером по 2 таблетки.

Коробка з 1 блістером по 4 таблетки.

Коробка з 12 блістерами по 4 таблетки

#### **6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Невикористаний або протермінований препарат утилізують відповідно до чинного законодавства.

### **7. Назва і місце знаходження власника реєстраційного посвідчення**

КРКА, д.д., Ново место

KRKA, d.d., Novo mesto

Шмар'єшка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія

Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

### **8. Назва і місце знаходження виробника**

КРКА, д.д., Ново место

KRKA, d.d., Novo mesto

Шмар'єшка 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/Е, 10450 Ястребарско, Хорватія

V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatia