

LIITE I
VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Milbemax vet. kalvopäällysteiset tabletit pienille kissoille ja kissanpennuille

Milbemax vet. kalvopäällysteiset tabletit kissoille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava(t) aine(et):

	Milbemax vet. pienille kissoille ja kissanpennuille	Milbemax vet. kissoille
Milbemysiinioksiimi	4 mg	16 mg
Pratsikvanteeli	10 mg	40 mg

Apuaine(et):

Rautaoksidi (E172)

0,288 mg

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Milbemax vet. pienille kissoille ja kissanpennuille:

Tabletti, kalvopäällysteinen.

Pitkänomainen, keinotekoista liha-aromia sisältävä, vaaleanruskea - ruskea tabletti, jossa on jakouurre kummallakin puolella. Yhdellä puolella merkintä "BC" ja toisella "NA".

Milbemax vet. kissoille:

Tabletti, kalvopäällysteinen.

Pitkänomainen, keinotekoista liha-aromia sisältävä, punertava-punertavanruskea tabletti, jossa on jakouurre kummallakin puolella. Yhdellä puolella merkintä "KK" ja toisella "NA".

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji(t)

Kissa

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Kissalla: Aikuis- ja toukkavaiheessa olevien heisi- ja pyörömatojen aiheuttamien sekainfektioiden hoito kuten:

- Heisimadot

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus multilocularis

- Pyörömadot:
Ancylostoma tubaeforme
Toxocara cati

Sydänmatotaudin (*Dirofilaria immitis*) ennaltaehkäisyyn, jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen.

4.3. Vasta-aiheet

Milbemax vet. pienille kissoille ja kissanpennuille:
Ei saa käyttää alle 6-viikkoisille ja/tai alle 0,5 kg painaville kissoille.

Milbemax vet. kissoille:
Ei saa käyttää alle 2 kg painaville kissoille.

4.4 Erityisvaroitukset

Jotta matojen estohoito olisi tehokasta, paikallinen epidemiologinen tieto ja kissan mahdollinen altistumisriski on otettava huomioon.
On suositeltavaa hoitaa samanaikaisesti kaikki samassa taloudessa asuvat kotieläimet.
Kun kyseessä on *D. caninum* -infektio, eläinlääkärin kanssa on keskusteltava väli-isäntien, kuten kirppujen ja täiden, samanaikaisesta häätöhoidosta, jotta infektion uusiutuminen voidaan välttää.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Hyvän eläinlääkintötavan mukaisesti eläimet tulisi punnita oikean annostuksen varmistamiseksi.
On varmistettava, että 0,5 – ≤ 2 kg:n painoisille kissoille ja kissanpennuille annetaan oikean vahvuinen tabletti (4 mg milbemysiinioksiimia / 10 mg pratsikvanteelia) ja oikea annos (1/2 tai 1 tabletti) painon mukaan (1/2 tabletti kissoille, joiden paino on 0,5–1 kg; 1 tabletti kissoille, joiden paino on > 1–2 kg).

Ekinokokkoosi on vaaraksi ihmiselle. Ekinokokkoositapauksissa on noudatettava erityisiä hoitoa, valvontaa ja henkilöiden suojelua koskevia ohjeita ja otettava yhteyttä loistartuntoihin perehtyneeseen eläinlääkintäyksikköön.

Tutkimuksia ei ole tehty hyvin huonokuntoisilla kissoilla eikä yksilöillä, joilla on vaikea munuaisten tai maksan vajaatoiminta. Valmistetta ei suositella käytettäväksi tällaisille eläimille tai sitä tulee käyttää vain eläinlääkärin hyöty-riskiarvion jälkeen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Kädet on pestävä lääkkeen käytön jälkeen. Jos vahingossa nielet tabletteja tai etenkin jos lapsi vahingossa nielee tabletteja, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Hyvin harvinaisissa tapauksissa, erityisesti nuorilla kissoilla, on todettu yliherkkyysoireita, systeemisiä oireita (kuten uneliaisuutta), neurologisia oireita (kuten haparointi ja lihasvärinä) ja/tai ruoansulatuskanavan oireita (kuten oksentelu ja ripuli) tämän eläinlääkkeen käytön yhteydessä.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)

- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

4.7 Käyttö tiineyden, imetyksen tai muninnan aikana

Valmistetta voidaan käyttää siitoseläimillä mukaan lukien tiineet ja imettävät naaraat.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Milbemax vet. -valmisteen ja selamektiinin samanaikainen käyttö on hyvin siedettyä. Interaktioita ei tullut esille, kun selamektiiniä, joka on makrosyklinen laktoni, annettiin Milbemax vet. -hoidon aikana. Molempia lääkkeitä annettiin suositeltuina annoksina.

Milbemax vet. -valmisteen samanaikainen käyttö suositusannoksilla moksidektiinia ja imidaklopridia sisältävän paikallisvalebaliuoksen kanssa oli hyvin siedetty kerta-annoksen jälkeen 10 kissanpennulla tehdyssä laboratoriotutkimuksessa. Yhteiskäyttöä ei kuitenkaan suositella.

Samanaikaisen käytön turvallisuutta ja tehoa ei ole tutkittu kenttätutkimuksissa. Laajempien tutkimusten puuttuessa tulee noudattaa varovaisuutta käytettäessä samanaikaisesti Milbemax vet. -valmistetta ja muita makrosyklisiä laktoneita. Tutkimuksia yhteiskäytöstä ei myöskään ole tehty lisääntyvillä eläimillä.

4.9 Annostus ja antotapa

Suosittelun vähimmäisannos: 2 mg/kg milbemysiinioksimeja ja 5 mg/kg pratsikvanteelia suun kautta kerta-annoksena. Lääke annetaan ruuan kanssa tai heti ruokailun jälkeen. Näin varmistetaan paras mahdollinen suoja sydänmatotautia vastaan.

Riippuen kissan painosta annostus on seuraava:

Kissan paino	Milbemax vet. pienille kissoille ja kissanpennuille	Milbemax vet. kissoille
0,5–1 kg	½ tablettia	
> 1–2 kg	1 tabletti	
2–4 kg		1/2 tablettia
> 4–8 kg		1 tabletti
>8–12 kg		1½ tablettia

Milbemax vet. voidaan sisällyttää sydänmatotautin ehkäisyohjelmaan, jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen. Kuukausittainen Milbemax vet. -hoito ehkäisee sydänmatotautia. Säännölliseen sydänmatotautin ehkäisyyn on suotavampaa käyttää monoterapialääkettä.

4.10 Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Suosittelulla annoksilla tavattujen oireiden lisäksi (ks. kohta 4.6) on yliannostuksen yhteydessä todettu kuolaamista. Tämä oire häviää yleensä itsestään vuorokauden kuluessa.

4.11 Varoaika

Ei oleellinen

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeuttinen ryhmä: loisten ja hyönteisten häätöön tarkoitetut valmisteet - endektosidit.
ATCvet-koodi: QP54AB51(milbemysiinioksiimi, yhdistelmävalmisteet)

5.1 Farmakodynamiikka

Milbemysiinioksiimi kuuluu makrosyklisen laktonien ryhmään. Se on eristetty fermentoimalla *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus* -sientä. Se tehoaa punkkeihin, suolinkaisiin (toukkiin ja aikuisiin) sekä *Dirofilaria immitis* -loisen toukkamuotoihin.

Milbemysiinin teho liittyy sen vaikutukseen selkärangattomien neurotransmissiossa. Avermektiinien ja muiden milbemysiinien lailla milbemysiinioksiimi lisää sukkulamatojen ja hyönteisten solukalvojen läpäisevyyttä kloridi-ioneille vaikuttamalla glutamaattiriippuvaisiin kloridi-ionikanaviin (sukua selkärankaisten GABA_A- ja glysiinireseptoreille). Tämä johtaa hermosolukalvon hyperpolarisaatioon ja loisen halvaantumiseen ja kuolemaan.

Pratsikvanteeli on asyloitu pyratsiini-isokinoliinijohdannainen. Pratsikvanteeli tehoaa trematodi- ja heisimatoinfektioihin. Se muuttaa loisen solukalvojen läpäisevyyttä kalsiumille aiheuttaen epätasapainon solukalvojen rakenteissa (Ca²⁺ sisäänvirtaus), mikä saa aikaan solukalvon depolarisaation ja melko välittömän lihasten supistumisen (tetania) sekä synsytiaalisen tegmentumin nopean vakuolisaation ja hajoamisen. Tämä helpottaa loisen poistumista eläimen maha-suolikanavasta tai johtaa loisen kuolemaan.

5.2 Farmakokinetiikka

Kissalla pratsikvanteelin huippupitoisuudet plasmassa saavutetaan noin tunnin kuluessa oraalista annostelusta. Eliminaation puoliintumisaika on 3 tuntia.

Koiralla biotransformaatio maksassa on nopeaa ja tuottaa pääasiassa monohydroksylaatiojohdannaisia. Eliminaatio tapahtuu koiralla pääasiassa munuaisten kautta.

Milbemysiinioksiimin huippupitoisuus plasmassa saavutetaan kissalla kahden tunnin kuluessa oraalista annostelusta. Eliminaation puoliintumisaika on noin 13 tuntia (± 9 tuntia).

Rotalla metaboloituminen on täydellistä vaikkakin hidasta, koska muuttumatonta milbemysiinioksiimia ei ole tavattu virtsasta tai ulosteista. Rotalla monohydroksyloidut johdannaiset ovat päämetaboliitteina maksan biotransformaation seurauksena. Maksassa tavattavien suhteellisten suurten pitoisuuksien lisäksi, näitä metaboliitteja tavataan jonkin verran rasvakudoksesta, mikä viittaa lipofiilisyyteen.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Tablettiydin:

Selluloosa, mikrokiteinen

Kroskarmelloosinatrium

Povidoni

Laktoosimonohydraatti

Piidioksidi, kolloidinen, vedetön

Magnesiumstearaatti

Päällyste:

Hypromelloosi

Makrogoli

Talkki

Rautaoksidi (E 172) (tabletit kissoille)

Keinotekoinen naudanliha-aromi

6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kesto aika

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 3 vuotta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 6 kuukautta.

6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Älä säilytä yli 25 °C.

Pidä läpipainopakkaukset ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Sisäpakkaukset:

Läpipainopakkaukset, PVC/PE/PVdC/alumiini

Pakkauskoost:

Pahvikotelossa 2 tablettia läpipainopakkauksessa.

Pahvikotelossa 4 tablettia läpipainopakkauksessa.

Pahvikotelossa 10 tablettia läpipainopakkauksessa.

Pahvikotelossa 20 tablettia läpipainopakkauksessa.

Pahvikotelossa 50 tablettia läpipainopakkauksessa.

Pahvikotelossa 100 tablettia läpipainopakkauksessa.

Kaikkia pakkauskoostia ei välttämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

Milbemax vet. ei saa joutua vesistöihin, sillä se saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieläviä.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Saksa

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

Milbemax vet. pienille kissoille ja kissanpennuille: 17964

Milbemax vet. kissoille: 17963

9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ /UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

11.10.2004

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

25.01.2022

MYyntiÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KäYTTÖÄ KOSKEVA KIELTO

Ei oleellinen.

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Milbemax vet. filmdragerade tabletter för små katter och kattungar

Milbemax vet. filmdragerade tabletter för katter

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En tablett innehåller:

Aktiv(a) substans(er):

	Milbemax vet. för små katter och kattungar	Milbemax vet. för katter
Milbemycinoxim	4 mg	16 mg
Prazikvantel	10 mg	40 mg

Hjälpämne(n):

Järnoxid (E172) 0,288 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnena, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Milbemax vet. för små katter och kattungar:

Filmdragerad tablett.

Avlång, beige till brun tablett med artificiell köttsmak, skåra på båda sidor. Ena sidan är märkt med "BC", den andra med "NA".

Milbemax vet. för katter:

Filmdragerad tablett.

Avlång, rödaktig till rödbrun tablett med artificiell köttsmak, skåra på båda sidor. Ena sidan är märkt med "KK", den andra med "NA".

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Katt

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

Katt: behandling av blandinfektioner med adulta och larvstadier av cestoder och nematoder av följande arter:

- Cestoder:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus multilocularis

- Nematoder:

Ancylostoma tubaeforme

Toxocara cati

Förebyggande mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*), om samtidig behandling mot cestoder är indicerad.

4.3 Kontraindikationer

Milbemax vet för små katter och kattungar:

Använd inte till katter som är yngre än 6 veckor och/eller väger mindre än 0,5 kg.

Milbemax vet för katter:

Använd inte till katter som väger mindre än 2 kg.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

För att kunna utveckla ett effektivt maskkontrollprogram ska hänsyn tas till lokal epidemiologisk information och till kattens risk för exponering.

Det rekommenderas att alla djur i hushållet behandlas samtidigt.

Vid infektion med cestoden *D. caninum* bör samtidig bekämpning av mellanvärdar, såsom loppor och löss, diskuteras med en veterinär för att förhindra återinfektion.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

I enlighet med god veterinärsed bör djur vägas för att säkerställa korrekt dosering.

Se till att katter och kattungar som väger mellan 0,5 och 2 kg får rätt tablettstyrka (4 mg milbemycinoxim /10 mg prazikvantel) och rätt dos (½ eller 1 tablett) för motsvarande vikt (½ tablett till katter som väger 0,5 till 1 kg, 1 tablett till katter som väger > 1 till 2 kg).

Echinokockos utgör en risk för människa. Vid echinokockos måste särskilda riktlinjer för behandling och uppföljning samt för personers säkerhet följas. Experter eller institutioner för parasitologi bör konsulteras.

Inga studier har utförts på katter med gravt nedsatt allmäntillstånd eller individer med kraftigt försämrad njur- eller leverfunktion. Läkemedlet rekommenderas inte till sådana djur eller endast i enlighet med veterinärens nytta/riskbedömning.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktligt intag av tabletter, i synnerhet om det gäller barn, uppsök läkare och visa denna information eller etiketten.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

I mycket sällsynta fall har, speciellt hos unga katter, observerats följande symtom efter administrering av läkemedlet: överkänslighetsreaktioner, systemiska symtom (såsom slöhet), neurologiska symtom (såsom ataxi och muskelryckningar) och/eller gastrointestinala symtom (såsom kräkningar och diarré).

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Milbemax vet kan användas till avelsdjurinkluderande dräktiga och digivande katter.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Samtidig användning av Milbemax och selamektin tolereras väl. Inga interaktioner observerades då den rekommenderade dosen av den makrocycliska laktonen selamektin administrerades under behandling med Milbemax i rekommenderad dos.

Samtidig användning av Milbemax med en spot-on lösning innehållande moxidektin och imidaklopid tolererades väl i en laboriestudie på 10 kattungar då den rekommenderade dosen gavs efter en applicering, men samtidigt bruk rekommenderas inte.

Säkerhet och effekt av samtidig användning har inte studerats i fältstudier. Då ytterligare studier saknas bör försiktighet iakttas vid samtidig användning av Milbemax och andra makrocycliska laktoner. Studier har inte heller utförts på reproducerande djur.

4.9 Dosering och administreringsätt

Lägsta rekommenderade dos: 2 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg ges oralt som engångsdos. Läkemedlet ska administreras i samband med eller genast efter foderintag. Detta förfarande säkerställer optimalt skydd mot hjärtmask.

Beroende på kattens vikt är den faktiska doseringen följande:

Kattens vikt	Milbemax vet. för små katter och kattungar	Milbemax vet. för katter
0,5–1 kg	½ tablett	
> 1–2 kg	1 tablett	
2–4 kg		½ tablett
> 4–8 kg		1 tablett
> 8–12 kg		1½ tablett

Milbemax vet. kan användas för prevention av hjärtmask, om samtidig behandling mot cestoder är indicerad. Behandling med Milbemax vet. ger ett förebyggande skydd under en månad mot hjärtmask. För regelbunden prevention av hjärtmask är användning av ett monopreparat att föredra.

4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

I fall av överdosering har, förutom de tecken som kan förekomma vid den rekommenderade dosen (se avsnitt 4.6), också observerats dregling. Detta tecken försvinner normalt sett spontant inom ett dygn.

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Antiparasitära, insektsdödande och repellerande medel – endektocider.
ATCvet-kod: QP54AB51 (milbemycinoxim, kombinationer)

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Milbemycinoxim tillhör gruppen makrocycliska laktoner och isoleras efter fermentering av *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. Substansen är verksamt mot kvalster, larv- och adulta stadier av nematoder samt larver av *Dirofilaria immitis*.

Aktiviteten hos milbemycin är relaterad till dess verkan på neurotransmissionen hos invertebrater. Milbemycinoxim ökar, i likhet med avermektiner och andra milbemyciner, nematoders och insekters membranpermeabilitet för kloridjoner via glutamatreglerade kloridjonkanaler (relaterade till GABA_A och glycinreceptorer hos vertebrater). Detta leder till hyperpolarisering av det neuromuskulära membranet och förlamning och död för parasiten.

Prazikvantel är ett acylerat isokinolinpyrazinderivat. Prazikvantel är verksamt mot cestoder och trematoder. Det ändrar kalciumpermeabiliteten (inflöde av Ca²⁺) i membranerna hos parasiten, och ger en obalans i membranstrukturen. Detta leder till membrandepolarisering och nästan momentan kontraktion av muskulaturen (tetani), snabb vakuolisering av syncytieintegumentet och därav följande integumentellt sönderfall (blåsbildning). Följden blir att parasiten lättare stöts ut från mag-tarmkanalen eller dör.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Hos katt når prazikvantel maximal plasmakoncentration inom 1 timme efter oral administrering. Eliminationshalveringstiden är omkring 3 timmar.

Hos hund sker snabb hepatisk biotransformation, främst till monohydroxylerade derivat. Den huvudsakliga eliminationsvägen hos hund är renal.

Efter oral administrering till katt når milbemycinoxim maximal plasmakoncentration inom 2 timmar. Eliminationshalveringstiden är omkring 13 timmar (± 9 timmar).

Hos råttor förefaller metaboliseringen vara fullständig, om än långsam, eftersom oförändrad milbemycinoxim inte har kunnat påvisas i urin eller feces. De viktigaste metaboliterna hos råttor är monohydroxylerade derivat, som härrör från hepatisk biotransformation. Utöver relativt hög koncentration i levern finns också viss koncentration i fett, vilket återspeglar substansens lipofilitet.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Tablettkärna:

Cellulosa, mikrokristallin

Kroskarmellosnatrium

Povidon

Laktosmonohydrat

Kiseldioxid, kolloidal, vattenfri

Magnesiumstearat

Dragering:

Hypromellos

Makrogol

Talk

Järnoxid (E172) (tabletter för katter)

Artificiell köttsmak

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.
Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 6 månader.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C
Förvara blistret i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Inre förpackning:
Blister av PVC/PE/PVdC/aluminium

Förpackningsstorlekar:
Kartong med 2 tabletter i blister
Kartong med 4 tabletter i blister
Kartong med 10 tabletter i blister
Kartong med 20 tabletter i blister
Kartong med 50 tabletter i blister
Kartong med 100 tabletter i blister

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.
Milbemax vet. får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Tyskland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Milbemax vet för små katter och kattungar: 17964
Milbemax vet för katter: 17963

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

11.10.2004

10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

25.01.2022

**FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER
ANVÄNDNING**

Ej relevant.