

MILBÉMYCINE OXIME / PRAZIQUANTEL VIATRIS 4 mg / 10 mg

Comprimés pelliculés pour petits chats et chatons pesant au moins 0,5 kg

Notice d'emploi simplifiée à destination du propriétaire de l'animal

À retenir avant toute administration

Peser précisément le chat. Administrer le comprimé pendant ou après le repas, en une seule prise. Ce dosage est réservé aux chats de 0,5 à 2 kg. Ne pas utiliser avant l'âge de 6 semaines ni chez un animal de moins de 0,5 kg.

1. À quoi sert ce médicament ?

Ce médicament associe la milbémycine oxime et le praziquantel. Il est destiné au traitement des infestations mixtes par des vers plats (cestodes) et des vers ronds (nématodes), immatures ou adultes, chez les petits chats et les chatons.

- Vers plats : *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp. et *Echinococcus multilocularis*.
- Vers ronds : *Ancylostoma tubaeforme* et *Toxocara cati*.
- Le produit peut également être utilisé pour la prévention de la dirofilariose due à *Dirofilaria immitis* lorsqu'un traitement concomitant contre les cestodes est indiqué.

Important

Lors d'une infestation par *Dipylidium caninum*, il faut aussi lutter contre les hôtes intermédiaires, notamment les puces et les poux, afin de limiter le risque de réinfestation. Il est recommandé de traiter simultanément les animaux vivant dans le même foyer, selon l'avis du vétérinaire ou du pharmacien.

2. Quelle dose administrer ?

La dose minimale recommandée est de 2 mg de milbémycine oxime et 5 mg de praziquantel par kg, administrée en une prise unique par voie orale.

Poids du chat	Quantité à administrer
0,5 à 1 kg	1/2 comprimé
Plus de 1 à 2 kg	1 comprimé

Ne pas utiliser ce dosage chez un chat de plus de 2 kg. Un autre dosage est nécessaire. En cas de doute sur le poids ou la présentation à utiliser, demander conseil à un professionnel de santé animale.

3. Comment administrer le comprimé ?

- 1 Peser le chat afin de choisir la dose exacte.
- 2 Donner la quantité indiquée en une seule prise, par voie orale.
- 3 Administrer le comprimé pendant le repas ou immédiatement après le repas.
- 4 Le comprimé peut être donné directement dans la bouche ou avec une petite quantité d'aliment. Vérifier qu'il a été entièrement avalé.

Conservation du demi-comprimé

Replacer le demi-comprimé dans la plaquette ouverte, puis dans l'emballage extérieur. Le conserver à une température ne dépassant pas 25 °C et l'utiliser lors de la prochaine administration. Durée maximale après division : 6 mois.

4. Quand ne pas utiliser ce médicament ?

- Chez les chatons âgés de moins de 6 semaines ou pesant moins de 0,5 kg.
- En cas d'allergie connue à la milbémycine oxime, au praziquantel ou à l'un des excipients.
- Chez un chat sévèrement affaibli ou présentant une atteinte rénale ou hépatique sévère, sauf décision du vétérinaire après évaluation du rapport bénéfice/risque.

5. Précautions pour la personne qui administre le produit

- L'ingestion accidentelle par un enfant peut être dangereuse : conserver et administrer le produit hors de la vue et de la portée des enfants.
- En cas d'ingestion accidentelle d'un ou plusieurs comprimés, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la boîte ou la présente notice.
- Se laver les mains après utilisation.

6. Gestation, lactation et interactions

Le médicament peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation, ainsi que chez les chats reproducteurs.

Aucune interaction n'a été observée avec la sélamectine administrée à la dose recommandée. En l'absence d'autres études, une attention particulière est nécessaire en cas d'association avec d'autres lactones macrocycliques. Signaler au vétérinaire ou au pharmacien tous les traitements reçus par l'animal.

7. Effets indésirables possibles

Les effets suivants ont été rapportés très rarement, c'est-à-dire chez moins de 1 animal sur 10 000, cas isolés compris :

- abattement ou léthargie ;
- troubles de la coordination (ataxie) ou tremblements musculaires ;
- vomissements ou diarrhée ;
- réaction d'hypersensibilité.

Ces effets peuvent être observés notamment chez les jeunes chats. Contacter un vétérinaire si les signes sont importants, persistent ou s'aggravent, ou si un autre effet inhabituel apparaît.

Urgence vétérinaire

Consulter sans attendre en cas de troubles neurologiques marqués, perte de connaissance, difficultés respiratoires, vomissements répétés ou dégradation rapide de l'état général.

8. Surdosage

En cas de surdosage, une hypersalivation peut apparaître en plus des effets indésirables décrits ci-dessus. Ce signe disparaît généralement spontanément en une journée. En cas de prise excessive ou accidentelle, contacter un vétérinaire et conserver l'emballage à portée de main.

9. Conservation et élimination

- Conserver dans l'emballage d'origine afin de protéger le produit de l'humidité.
- Aucune condition particulière de température n'est requise pour les comprimés entiers.
- Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette.
- Ne pas jeter dans les égouts ni avec les ordures ménagères. Rapporter les médicaments non utilisés dans le circuit de collecte prévu. La milbémycine oxime peut être dangereuse pour les poissons et les organismes aquatiques.

10. Composition et présentation

Substances actives par comprimé : milbémycine oxime 4 mg et praziquantel 10 mg.

Aspect : comprimé pelliculé biconvexe, ovale, orange brunâtre, avec une barre de sécabilité sur une face. Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

Principaux excipients : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, povidone, croscarmellose sodique, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, hypromellose, talc, propylèneglycol, dioxyde de titane, arôme foie, levure déshydratée et oxydes de fer.

11. Informations réglementaires

Titulaire de l'autorisation	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovénie
Numéro d'AMM	FR/V/1593921 0/2019
Présentation liée à cet EAN	Boîte de 2 comprimés pelliculés sécables
EAN / GTIN	3838989783778
Statut de délivrance	Le RCP indique : médicament vétérinaire soumis à ordonnance, sauf pour certaines présentations. Se référer à l'étiquetage de la boîte et aux règles de délivrance applicables.

Sources et portée du document

Cette notice pratique est une synthèse en français établie à partir du résumé officiel des caractéristiques du produit publié par l'ANMV. Elle ne remplace pas la notice réglementaire présente dans la boîte, l'étiquetage, une prescription éventuelle ni les conseils du vétérinaire ou du pharmacien.

Source principale : ANMV - iRCP, MILBÉMYCINE OXIME/PRAZIQUANTEL VIATRIS 4 mg/10 mg, dernière mise à jour du RCP : 4 juillet 2025.