

MILBÉMYCINE OXIME / PRAZIQUANTEL VIATRIS 2,5 mg / 25 mg

Comprimés pelliculés pour petits chiens et chiots 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 chien. Administrer le comprimé pendant ou après le repas, en une prise par voie orale. Ne pas utiliser chez un chiot de moins de 2 semaines ou pesant moins de 0,5 kg.

1. À quoi sert ce médicament ?

Ce médicament associe la milbémycine oxime et le praziquantel. Il est utilisé chez les petits chiens et les chiots pour traiter certaines infestations mixtes par des vers plats et des vers ronds.

- Vers plats : *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Echinococcus* spp. et *Mesocestoides* spp.
- Vers ronds : *Ancylostoma caninum*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* et *Trichuris vulpis*.
- Autres parasites ciblés : *Crenosoma vulpis*, *Angiostrongylus vasorum* et *Thelazia callipaeda*, selon des schémas particuliers définis par le vétérinaire.
- Le produit peut aussi participer à la prévention de la dirofilariose due à *Dirofilaria immitis* lorsqu'un traitement contre les cestodes est nécessaire au même moment.

Prévenir les réinfestations

En cas de *Dipylidium caninum*, il faut également lutter contre les puces et les poux. Il est recommandé de prendre en compte tous les animaux du foyer et le contexte parasitaire local.

2. Quelle dose administrer ?

Dose minimale recommandée : 0,5 mg de milbémycine oxime et 5 mg de praziquantel par kg, en une prise unique par voie orale.

Poids du chien	Quantité à administrer
0,5 à 1 kg	1/2 comprimé
Plus de 1 à 5 kg	1 comprimé
Plus de 5 à 10 kg	2 comprimés

Pour un chien de plus de 10 kg, utiliser une présentation adaptée au poids. Ne pas additionner les traitements sans l'avis d'un vétérinaire ou d'un pharmacien.

3. Comment administrer le comprimé ?

- 1 Peser le chien aussi précisément que possible.
- 2 Donner la quantité indiquée pendant ou après le repas.
- 3 Le comprimé est aromatisé et peut être pris spontanément. Sinon, le placer directement dans la gueule ou dans une petite quantité d'aliment.
- 4 Vérifier que la totalité de la dose a été avalée.

Conservation du demi-comprimé

Replacer le demi-comprimé dans la plaquette ouverte, puis dans la boîte. 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 chiots de moins de 2 semaines ou pesant moins de 0,5 kg.
- En cas d'allergie connue à la milbémycine oxime, au praziquantel ou à un excipient.
- Chez un chien sévèrement affaibli ou présentant une atteinte rénale ou hépatique sévère, sauf décision du vétérinaire.

5. Précautions particulières chez le chien

- Chez les chiens de race Colley ou apparentée, respecter strictement la dose : leur marge de sécurité peut être plus faible.
- Dans les zones de dirofilariose ou après un voyage dans une zone à risque, consulter un vétérinaire avant le traitement afin d'exclure une infestation par *Dirofilaria immitis*.
- Le traitement n'est pas recommandé chez un chien présentant de nombreuses microfilaires circulantes sans avis vétérinaire.
- Les comprimés sont aromatisés : les conserver hors de portée des animaux pour éviter une ingestion accidentelle.

6. Précautions pour la personne qui administre le produit

- Conserver et administrer les comprimés hors de la vue et de la portée des enfants.
- En cas d'ingestion accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la boîte ou cette notice.
- Se laver les mains après utilisation.

7. Gestation, lactation et interactions

Le médicament peut être utilisé chez les chiennes gestantes ou allaitantes et chez les chiens reproducteurs.

Aucune interaction n'a été observée avec la sélamectine à la dose recommandée. Une prudence particulière est toutefois nécessaire en cas d'association avec d'autres lactones macrocycliques. Signaler tous les traitements en cours au vétérinaire ou au pharmacien.

8. Effets indésirables possibles

Les effets suivants ont été rapportés très rarement :

- abattement ou léthargie ;
- troubles de la coordination, tremblements musculaires ;
- baisse d'appétit, diarrhée, salivation ou vomissements ;
- réaction d'hypersensibilité.

Quand consulter rapidement ?

Contactez un vétérinaire en cas de difficultés respiratoires, tremblements marqués, troubles neurologiques, vomissements répétés, pâleur des muqueuses ou dégradation rapide de l'état général.

9. Schémas particuliers : uniquement sur conseil professionnel

- Pour *Angiostrongylus vasorum* : la milbémycine oxime est généralement administrée 4 fois à une semaine d'intervalle. La poursuite du protocole peut nécessiter un produit monovalent.
- Pour *Thelazia callipaeda* : deux administrations de milbémycine oxime à 7 jours d'intervalle peuvent être nécessaires.
- Pour la prévention de la dirofilariose : le schéma dépend du risque géographique, des voyages et du statut parasitaire du chien.

10. Surdosage

Aucun signe spécifique supplémentaire n'a été observé au-delà des effets indésirables possibles. En cas de prise excessive ou accidentelle, contactez un vétérinaire et conservez l'emballage.

11. Conservation et élimination

- Conserver dans l'emballage d'origine afin de protéger de l'humidité.
- Aucune condition particulière de température n'est requise pour les comprimés entiers.
- Ne pas utiliser après la date de péremption.
- Ne pas jeter dans les égouts, les cours d'eau ou les ordures ménagères. Utiliser le circuit de collecte des médicaments non utilisés.

12. Composition et présentation

Substances actives par comprimé : milbémycine oxime 2,5 mg et praziquantel 25 mg.

Aspect : comprimé pelliculé biconvexe, ovale, brun pâle jaunâtre et tacheté, avec une barre de sécabilité. Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

Excipients : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, povidone K30, croscarmellose sodique, silice colloïdale anhydre, arôme viande, levure déshydratée, stéarate de magnésium, hypromellose, talc, propylèneglycol et arôme foie.

13. Informations réglementaires

Titulaire de l'autorisation	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovénie
Numéro d'AMM	FR/V/2875835 0/2021
Présentation liée à cet EAN	Boîte de 1 plaquette de 2 comprimés pelliculés sécables
EAN / GTIN	3838989783754
Statut de délivrance	Cette présentation de 2 comprimés est non soumise à ordonnance.

Source et portée : synthèse établie à partir du RCP officiel ANMV (mise à jour du 4 juillet 2025). Elle ne remplace pas la notice réglementaire de la boîte, l'étiquetage ni les conseils du vétérinaire ou du pharmacien.