

# Milbactor 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg

Geautoriseerd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Milbactor 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg  
Milbactor 12,5+125 mg tableter

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
12.50 milligram(s) / 1.00 Tablet  
Alleen beschikbaar in [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

•

**Hond**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AB51

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Denemarken

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

15/12/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
Krka-Farma d.o.o.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Toelatingsnummer:**

53547

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

15/12/2014

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0463/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Italië  
Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estonian English French Portuguese Swedish Icelandic  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052443>