

# Milbactor 2.5 mg - 25 mg Tablet

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Milbactor 2.5 mg - 25 mg Tablet

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

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

:

QP54AB51

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Beschikbaar in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Handelsvergunningsdatum:**

11/03/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V471226

---

**Datum toelatingswijziging:**

11/03/2015

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0463/001

---

**Betrokken lidstaten:**

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

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

## Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

## Etikettering

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