

# Milprazon 2.5 mg - 25 mg Tablet

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Milprazon 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](#)

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:**

TAD Pharma GmbH  
Krka-Farma d.o.o.  
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V471191

---

**Datum toelatingswijziging:**

11/03/2015

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0462/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland  
Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal  
Roemenië Slowakije Slovenië 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: 13/03/2026

Downloaden

**Bijsluiter**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

Downloaden

**Etikettering**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

Downloaden