

# Axilur vet. 22 % Granulat

No autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Axilur vet. 22 % Granulat

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Caballos

Gatos

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

222.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Bovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 9 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QP52AC13

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Anulado

---

**Autorizado en:**Suecia

---

**Descripción del formato:**Disponibile únicamente en [Swedish](#)Disponibile únicamente en [Swedish](#)Disponibile únicamente en [Swedish](#)Disponibile únicamente en [Swedish](#)Disponibile únicamente en [Swedish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/04/1978

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet Ges.m.b.H.

Oriola Sweden AB

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

9320

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/08/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.