

Axilur vet. 22 % Granulat

Ekki heimilað

- Fenbendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Axilur vet. 22 % Granulat

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Hestur

Köttur

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Kyrni

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC13

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/04/1978

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Ges.m.b.H.

Oriola Sweden AB

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

9320

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/08/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.