

Axilur vet. 2,5 % Oral suspension

Autorisert

- Fenbendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Axilur vet. 2,5 % Oral suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
25.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

sau

- Melk. 6 dag
- Slakt. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC13

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Swedish](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/04/1978

Tilvirker for batchfrigivelse:

Oriola Sweden AB

INTERVET PRODUCTIONS

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

9322

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/04/1978

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046253>