

Axilur vet. 22 % Granulat

Ikke autorisert

- Fenbendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Axilur vet. 22 % Granulat

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

hest

katt

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

222.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granulat

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hest

- Slakt. 5 dag

-

storfe

- Melk. 5 dag

- Slakt. 9 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

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:

Intervet Ges.m.b.H.

Oriola Sweden AB

Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

9320

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/08/2025

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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