

# Axilur vet. 4 % Oralt pulver

Não autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Axilur vet. 4 % Oralt pulver

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 3 dia Vid normal dos, 5 mg/kg.

- Meat and offal. 5 dia Vid ökad dos, 25 mg/kg.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/04/1978

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

Oriola Sweden AB

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

9321

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/08/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.