

# Axilur vet. 10 % Oral suspension

Autorizat

- Fenbendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Axilur vet. 10 % Oral suspension

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Câine

Cal

Pisică

Bovine

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

### Administrare orală:

- 

#### Cal

- Carne și organe. 5 zi

- 

#### Bovine

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 9 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC13

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#)  
[Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

Sweden

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/04/1978

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Oriola Sweden AB

Intervet Productions S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

9323

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/04/1978

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.