

# Axilur vet 250 mg tabletti

Pooblašeno

- Fenbendazole

## Product identification

### Ime zdravila:

Axilur vet 250 mg tabletti

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Farmaceutska oblika:

Tableta

**Withdrawal period by route of administration:****Peroralna uporaba:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**Na voljo samo v [Finnish](#)Na voljo samo v [Finnish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/02/1991

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Pristojni organ:**

Finnish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja :**

10409

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

5/02/1991

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046221>