

TELMIN UNIDIA 20 mg/ml SUSPENSION ORAL

Autorizado

- Mebendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TELMIN UNIDIA 20 mg/ml SUSPENSION ORAL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Aves ornamentales

Roedores

Hurones

Reptiles

Conejos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 frasco de 50 ml y jeringas dosificadoras de 1 ml y 10 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Fecha de autorización de comercialización:

27/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

285 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/01/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado