

TELMIN UNIDIA 200 mg COMPRIMIDOS PARA RAZAS MEDIANAS Y GRANDES PERROS

Autorizado

- Mebendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TELMIN UNIDIA 200 mg COMPRIMIDOS PARA RAZAS MEDIANAS Y GRANDES PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 2 blísteres con 5 comprimidos (10 comprimidos)

Caja con 1 blister con 5 comprimidos

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:

8/03/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Pharmaceuticals S.L.U

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

687 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/03/1993

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