

# TELMIN KH 100MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Mebendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TELMIN KH 100MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gatos

Perros

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 300.00 Miligramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Gatos**

- Not applicable. no withdrawal period

- 

**Perros**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**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:**

Grecia

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

## 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](#) [Portuguese](#)

**Titular de la autorización de comercialización:**

Eli Lilly Regional Operations GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/01/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Janssen Cilag S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

3189/29-01-1998/K-0117201

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/04/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)