

TELMIN 20mg/ml suspensão oral

Viðurkennt

- Mebendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TELMIN 20mg/ml suspensão oral

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Mús

Hamstur

Stökkmús

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hundur

-

Köttur

-

Rabbit (non food-producing)

-

Mús

-

Hamstur

-

Stökkmús

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/11/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Divasa Farmavic S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

51284

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/04/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.