

# TELMIN KH 100MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Ima dovoljenje za  
promet

- Mebendazole

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

TELMIN KH 100MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

### 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

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 300.00 milligram(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Tableta

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Peroralna uporaba:**

•

**Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

•

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AC09

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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 Portuguese

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Eli Lilly Regional Operations GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

28/01/1998

---

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

Janssen Cilag S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

3189/29-01-1998/K-0117201

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

3/04/2016

---

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