

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

TELMIN UNIDIA 100 mg comprimidos para razas pequeñas perros y gatos.

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo:

Mebendazol 100 mg

Excipientes:

Amarillo de quinoleína A-3 (E-104)

Amarillo anaranjado S (E-110)

Aroma naranja P-10405-31

Comprimido circular plano, color débilmente anaranjado y ranurado en una cara.

3. Especies de destino

Perros y gatos.

4. Indicaciones de uso

Perros y gatos: Tratamiento de infecciones causadas por los nematodos gastrointestinales y cestodos siguientes:

Nemátodos:

Ascarídeos, (formas adultas y larvarias)

Toxocara canis

Toxocara cati

Toxascaris leonina

Tricurídeos, (formas adultas y larvarias)

Trichuris vulpis

Ancilostomídeos, (formas adultas)

Uncinaria stenocephala

Ancylostoma caninum

Ancylostoma tubaeforme

Cestodos:

Taenia pisiformis, (formas adultas y larvarias)

Taenia hydatigena, (formas adultas y larvarias)

Hydatigera taeniaeformis, (formas adultas y larvarias)

Echinococcus granulosus.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

La resistencia del parásito a alguna clase particular de antihelmíntico puede desarrollarse utilizando un antihelmíntico de esa clase de forma frecuente y repetida.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida al mebendazol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Lavarse las manos después de usar el medicamento.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y ratones han demostrado efectos tóxicos para el feto y para la madre.

No utilizar este medicamento durante los dos primeros tercios de la gestación ya que no se han realizado suficientes estudios en las especies de destino al comienzo de la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

Si, por error, se sobredosifica, pueden presentarse síntomas gastrointestinales que desaparecen si se interrumpe el tratamiento.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Ver 'Advertencias especiales'

Administración bajo control o supervisión del veterinario

7. Acontecimientos adversos

Perros y gatos:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)	Vómitos, diarrea
---	------------------

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

o

NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral

Perros y gatos: 20 mg de mebendazol/kg p.v. y día. (Equivalente a 1 comprimido/5 kg p.v./día.)

Duración del tratamiento:

En nematodosis tratar durante 3 días.

En cestodosis tratar durante 5 días.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

El calendario o momento del tratamiento debe basarse en factores epidemiológicos y ser personalizado para cada animal. El programa de tratamiento debe establecerlo el veterinario.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el blíster, caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

No conservar comprimidos fraccionados.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Reg. nº 474 ESP

Formato: Caja con 1 blíster de 5 comprimidos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

12/2023

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6º
08173 Sant Cugat del Vallés
Barcelona, España
Tel: +34 935 955 000
E-Mail: info@ecuphar.es

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABIANA PHARMACEUTICALS, S.L.U.
c/ Casanova, 27-31
08757 Corbera de Llobregat (Barcelona), España

