

Tildren 500 mg Lyophilisate for Solution for Infusion for Horses

Разрешен

- Tiludronate disodium hemihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TILDREN 500 mg Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung für Pferde
Tildren 500 mg Lyophilisate for Solution for Infusion for Horses

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
569.00 milligram(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM05BA05

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Audevard

Дата на разрешение за търговия:

30/12/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CEVA Santé Animale

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 44684/3000

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/06/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

AT/V/0026/001

Засегната държава членка:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet