

Tildren 500 mg Lyophilisate for Solution for Infusion for Horses

Autorizado

- Tiludronate disodium hemihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
569.00 Miligramo(s) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Liofilizado para solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM05BA05

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:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Audevard

Fecha de autorización de comercialización:

30/12/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 44684/3000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/06/2024

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0026/001

Estados miembros afectados:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991762>