

# TILDREN 5 MG/ML POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES

Autorisé

- Tiludronate disodium hemihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TILDREN 5 MG/ML POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES

TILDREN®

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.83 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre et solvant pour solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM05BA05

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Norvège

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 195 mg de poudre et de 1 flacon de 10 mL de solvant

Boîte de 10 flacons de 195 mg de poudre et de 10 flacons de 10 mL de solvant

Boîte de 5 flacons de 195 mg de poudre et de 5 flacons de 10 mL de solvant

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Audevard

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/08/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

02-1588

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/01/2007

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0134/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Grèce Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.