

Tildren 500 mg Lyophilisate for Solution for Infusion for Horses

Registruotas

- Tiludronate disodium hemihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
569.00 miligramai / 1.00 Flakonas

Vaisto forma:

Liofilizatas infuziniam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM05BA05

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Audevard

Rinkodaros leidimo data:

30/12/2015

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Atsakinga institucija:

The Veterinary Medicines Directorate

Registracijos numeris:

Vm 44684/3000

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/06/2024

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

AT/V/0026/001

Susijusios valstybės narės:

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet