

# Tildren 5 mg/ml poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Toegelaten

- Tiludronate disodium hemihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Tildren 5 mg/ml poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Paard

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
5.83 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM05BA05

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Beschikbaar in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Audevard

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/06/2003

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 10079

---

**Datum toelatingswijziging:**

21/03/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0134/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Griekenland Italië Luxemburg Nederland Noorwegen Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 1/08/2024

Downloaden