

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

Autorizado

- Tiludronate disodium hemihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

TILDREN®

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
5.83 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó e solvente para solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

- 

**Horse**

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

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM05BA05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Audevard

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

1/08/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

02-1588

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/01/2007

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0134/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Grécia Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.