

Tildren 500 mg Lyophilisate for Solution for Infusion for Horses

Oprávnený

- Tiludronate disodium hemihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
569.00 milligram(s) / 1.00 Injekčná liekovka

Lieková forma:

Lyofilizát na infúzny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intravenózne použitie:**

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM05BA05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Audevard

Dátum registrácie lieku:

30/12/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CEVA SANTE ANIMALE

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 44684/3000

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/06/2024

Referenčný členský štát:

Rakúsko

Číslo postupu:

AT/V/0026/001

Dotknuté členské štáty:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet