

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

Oprávněný

- Tiludronate disodium hemihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

TILDREN 5 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Pferde

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](#)

5.83 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intravenózne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM05BA05

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Audevard

Dátum registrácie lieku:

12/05/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

8-00564

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/05/2003

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0134/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Grécko Taliansko Luxembursko Holandsko Nórsko Španielsko

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.