

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

Oprávnený

- Tiludronate disodium hemihydrate

Product identification

Názov lieku:

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

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.83 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Audevard

Marketing authorisation date:

4/06/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CEVA Santé Animale

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 10079

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/03/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042328>