

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

Godkänd

- Tiludronate disodium hemihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
5.83 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

•

Häst

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM05BA05

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Audevard

Godkännandedatum:

4/06/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 10079

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/03/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0134/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Grekland Italien Luxemburg Nederländerna Norge Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.