

Vidalta 10 mg Retardtabletten für Katzen

Zugelassen

- Carbimazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vidalta 10 mg Retardtabletten für Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH03BB01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 x 100 Tabletten in einem Kunststoff-Behälter aus Polyethylen (HDPE) mit Polypropylen-Schraubverschluss

1 x 30 Tabletten in einem Kunststoff-Behälter aus Polyethylen (HDPE) mit Polypropylen-Schraubverschluss

1 x 30 Tabletten in einem Kunststoff-Behälter aus Polyethylen (HDPE) mit Polypropylen-Schraubverschluss

1 x 30 Tabletten in einem Kunststoff-Behälter aus Polyethylen (HDPE) mit Polypropylen-Schraubverschluss

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

5/01/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Ges.m.b.H.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01023

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/01/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0442/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Polen
Portugal Rumänien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/11/2024

Updated on: 3/03/2026

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0442001-vidalta-10-mg-prolonged-release-tablets-for-cats-en.pdf