

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Autorizado

- Carbimazole

Product identification

Nombre del medicamento:

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats
Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
15.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:
• **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH03BB01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

9/12/2011

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10996/263/002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

9/12/2011

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0442/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049391>