

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Non
autorizzato

- Carbimazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Vidalta 15 mg tablet met verlengde afgifte voor katten

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

15.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH03BB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/11/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Ges.m.b.H.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 110342

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/08/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0442/002

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

ie-puar-mr-iev0442002-vidalta-15-mg-prolonged-release-tablets-for-cats-en.pdf