

# Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Neautorizuotas

- Carbimazole

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats  
Vidalta Vet 15 mg Tablet met verlengde afgifte  
Vidalta Vet 15 mg Comprimé à libération prolongée  
Vidalta Vet 15 mg Retardtablette

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Katė

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)  
15.00 milligram(s) / 1.00 Tabletė

### **Vaisto forma:**

Tabletė

**Withdrawal period by route of administration:****Vartoti per burną:**

- **Katė**

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QH03BB01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

22/05/2012

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

BE-V421215

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

18/08/2023

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

IE/V/0442/002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049395>