

# Vidalta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Autorizado

- Carbimazole

## Product identification

### Nome do medicamento:

Vidalta 10 mg prolonged-release tablets for cats

VIDALTA 10 MG COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE POUR CHATS

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via oral

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

---

### Forma farmacêutica:

Comprimido

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via oral:**

- Cat

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH03BB01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/12/2011

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/1408206 5/2011

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

6/01/2017

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0442/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre Dinamarca França Alemanha Grécia  
Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia  
Espanha Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984465>