

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Neautorizat

- Carbimazole

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

15.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Withdrawal period by route of administration:**Administrare orală:**

- **Pisică**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH03BB01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/05/2012

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V421215

Data modificării statusului autorizației:

18/08/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0442/002

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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