

# Vidalta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Neautorizat

- Carbimazole

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Vidalta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Vidalta 10 mg nyújtott hatóanyag-leadású tabletta macskák részére A.U.V.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 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:**

21/12/2011

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

3063/X/11 MgSzH ÁTI

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/09/2023

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0442/001

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049443>