

# Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Ni  
pooblašćeno

- Carbimazole

## Product identification

### Ime zdravila:

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Vidalta 15 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης για γάτες

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Farmaceutska oblika:

Tableta

**Withdrawal period by route of administration:****Peroralna uporaba:**

- Cat
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QH03BB01

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

20/01/2014

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Številka dovoljenja :**

CY00380V

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

22/06/2017

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049398>