

# Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Zugelassen

- Furosemide

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Furosoral vet 40 mg tabletes kaķiem un suņiem

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

### Darreichungsform:

Tablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QC03CA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

31/10/2014

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG  
Lelypharma B.V.  
Genera d.d.

---

### **Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

### **Zulassungsnummer:**

V/MRP/14/0063

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/11/2014

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

### **Verfahrensnummer:**

NL/V/0192/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland  
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.