

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Zugelassen

- Furosemide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

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:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

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:

16/03/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

14-10174

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/03/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien 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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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