

# Furosoral10 mg tablets for dogs and cats

Autorisiert

- Furosemide

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Furosoral10 mg tablets for dogs and cats  
Furosoral vet 10 mg tabletti

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund  
Katze

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Piece

---

### **Darreichungsform:**

Tablette

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Einnehmen:**

- **Hund**
- **Katze**

---

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

QC03CA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Finnland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

27/05/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

32318

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/05/2015

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0192/001

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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.

Packungsbeilage

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035839>