

# Furotab 10 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Furosemide

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Furotab 10 mg Tabletten für Hunde und Katzen

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Katze

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 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:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID5) 250 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 25 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID4) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID3) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID2) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID1) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

---

## 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zulassungsdatum:**

30/09/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401931.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/10/2018

---

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

2401931-parde-20130925.pdf