

Furotab vet 10 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Furosemide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Furotab vet 10 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 250 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 25 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid; Polyethylen) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID4) 100 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 10 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid; Polyethylen) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID3) 50 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 5 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid; Polyethylen) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID2) 20 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid; Polyethylen) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

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:

22/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402477.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2402477-parde-20190211.pdf