

Furotab 40 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Furosemide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Furotab 40 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](#)

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 250 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 25 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 10 Tablette

(ID3) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 10 Tablette

(ID2) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 10 Tablette

(ID1) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 Blisterpackung (Aluminium; Polyvinylchlorid; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 10 Tablette

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:

13/05/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401471.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/10/2018

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

Dokumente

Combined File of all Documents

2401471-parde-20110511.pdf