

Furosoral 40 mg tablets for cats and dogs

Autorizado

- Furosemide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Furosoral 40 mg tablets for cats and dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

QC03CA01

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Autorizado

Irlanda

Irlanda

[illegible]

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

20/02/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10475/017/002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/02/2015

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0192/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.