

FUROSORAL 40 mg COMPRIMIDOS PARA GATOS Y PERROS

Autorizado

- Furosemide

Product identification

Nombre del medicamento:

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats
FUROSORAL 40 mg COMPRIMIDOS PARA GATOS Y PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:**

- **Perros**
 - **Gatos**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QC03CA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3144 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/01/2020

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035813>