

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Autorisé

- Furosemide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC03CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/03/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG
Lelypharma B.V.
Genera d.d.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

14-10174

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2019

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0192/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.