

# 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:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**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:**

Marketing Authorisation

---

### **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:**

15/07/2019

---

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

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

### **Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numéro de l'autorisation:**

190180

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/11/2024

---

### **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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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