

Furosoral10 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Furosemide

Product identification

Denominazione del medicinale:

Furosoral10 mg tablets for dogs and cats
Furosoral vet 10 mg tabletti

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
10.00 milligrammo(i) / 1.00 pezzo

Forma farmaceutica:

Compressa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- **Cane**
 - **Gatto**
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC03CA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

27/05/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

32318

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/05/2015

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0192/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035839>