

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Toegelaten

- Furosemide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

FUROSORAL 40 mg comprimate pentru caini si pisici

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC03CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Handelsvergunningsdatum:

15/07/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

190180

Datum toelatingswijziging:

25/11/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0192/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.