

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Autorisert

- Furosemide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

FUROSORAL 40 mg tablete za mačke in pse

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QC03CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/01/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

MR/V/0493/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/01/2015

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0192/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT LU
NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.