

# Furosoral10 mg tablets for dogs and cats

Autorisert

- Furosemide

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Furosoral10 mg tablets for dogs and cats

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

katt

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 Tablett

**Legemiddelform:**

Tablett

## QC03CA01

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Gyldig

## RO

## RO

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

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

Dare tiggjengeng 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:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/07/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

190179

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/11/2024

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0192/001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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