

Furosoral 10 mg Tablets for Cats and Dogs

Dopuszczony

- Furosemide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Furosoral 10 mg tablets for dogs and cats

Furosoral 10 mg Tablets for Cats and Dogs

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Dog

-

Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QC03CA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Le Vet. B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/01/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Organ odpowiedzialny:

The Veterinary Medicines Directorate

Numer pozwolenia:

Vm 41821/4020

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/05/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NL/V/0192/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035867>