

# Furosoal 40 mg tablets for dogs and cats

Godkänd

- Furosemide

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Furosoal 40 mg tablets for dogs and cats

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Hund

Katt

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Läkemedelsform:**

Tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QC03CA01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Nederländerna

---

**Tillgänglig i:**

Nederländerna

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ast Farma B.V.

---

### **Godkännandedatum:**

14/03/2014

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Godkännandenummer:**

REG NL 113964

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/01/2022

---

### **Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

### **Procedurnummer:**

NL/V/0192/002

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland  
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.