

# Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats

Auktoriserad

- Furosemide

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Furosoral 40 mg tablets for dogs and cats  
Furosoral 40 mg tablety pre mačky a psov

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Hund  
Katt

### Administreringsväg:

Oral användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 Piece

### Läkemedelsform:

Tablett

**Withdrawal period by route of administration:****Oral användning:**

- Hund
  - Katt
- 

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

QC03CA01

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Slovakien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

18/03/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/008/MR/15-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/03/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Förfarandenummer:**

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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035812>