

Furosoral10 mg tablets for dogs and cats

Auktoriserad

- Furosemide

Product identification

Läkemedlets namn:

Furosoral10 mg tablets for dogs and cats

Furosoral 10 mg tableta macskáknak és kutyáknak A.U.V.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10.00 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:

Ungern

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](#)

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:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Ansvarig myndighet:

National Food Chain Safety Office

Godkännandenummer:

3604/X/14 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/11/2014

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0192/001

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

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/600000035819>