

Tramadog, 50 mg/ml, solution for injection for dogs

Zugelassen

- Tramadol hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tramadog, 50 mg/ml, solution for injection for dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AX02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Domes Pharma

Zulassungsdatum:

21/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Livron

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1184/01/18DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/04/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0228/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Irland Italien Luxemburg
Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet