

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000019420>

# Tramcoat 8 mg film-coated tablets for dogs

Zugelassen

- Tramadol hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Tramcoat 8 mg film-coated tablets for dogs

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
8.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Filmtablette

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Hund**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period Not applicable to dogs.

---

**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:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

30/08/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lelypharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

105742

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/08/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0387/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.