

Tramcoat 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Autorizado

- Tramadol hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tramcoat 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

- All relevant tissues. no withdrawal period

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02AX02

Condiciones de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/03/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 36408/3033

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/03/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0387/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.