

# Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

Volitatud

- Tramadol hydrochloride

## Ravimi identifitseerimine

**Ravimi nimetus:**

Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

---

**Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

**Loomaliigid:**

koer

---

**Manustamisviis:**

Suukaudne

---

## Ravimiandmed

**Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Ravimvorm:**

Õhukese polümeerikattega tablett

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Suukaudne:**

- 

**koer**

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable to dogs.

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QN02AX02

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Iirimaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Müügiloa kuupäev:**

19/01/2024

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Lelypharma B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Müügiloa number:**

VPA10980/037/002

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

19/01/2024

---

**Viiteliikmesriik:**

Holland

---

**Müügiloamenetluse number:**

NL/V/0387/002

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome  
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu  
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania  
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

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

## Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.