

# Tramcoat 40 mg film-coated tablets for dogs

Volitatud

- Tramadol hydrochloride

## Ravimi identifitseerimine

**Ravimi nimetus:**

Tramcoat 40 mg film-coated tablets for dogs

---

**Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

**Loomaliigid:**

koer

---

**Manustamisviis:**

Suukaudne

---

## Ravimiandmed

**Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
40.00 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:**

Belgia

---

**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:**

26/07/2024

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Lelypharma B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Müügiloa number:**

BE-V662981

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

26/07/2024

---

**Viiteliikmesriik:**

Holland

---

**Müügiloamenetluse number:**

NL/V/0387/003

---

**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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi märgistus

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

Pakendi infoleht

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

Combined File of all Documents

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