

Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

Autorisé

- Tramadol hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable to dogs.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AX02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/02/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

240031

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/02/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0387/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.