

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000091880>

# Tramadog Tablet

Toegelaten

- Tramadol hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Tramadog Tablet

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02AX02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Axience

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/04/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V598355

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/04/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0359/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Malta Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 25/04/2022

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

Downloaden

**Bijsluiter**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

Downloaden

**Etikettering**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

Downloaden