

Tramadog, 50 mg/ml, solution for injection for dogs

Autorisert

- Tramadol hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tramadog, 50 mg/ml, solution for injection for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN02AX02

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
FR

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Domes Pharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:
28/03/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:
Haupt Pharma Livron

Ansvarlig myndighet:
French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:
FR/V/0829924 8/2018

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/01/2023

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0228/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE Irland IT LU PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.