

# Tralieve 50 mg/ml solution for injection for dogs

Autorizado

- Tramadol hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Tralieve 50 mg/ml solution for injection for dogs

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN02AX02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Disponibilidade:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/11/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2930

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/11/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0226/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.