

# Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

Autorizado

- Tramadol hydrochloride

## Identificação do produto

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

Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

Tramcoat 20 mg comprimate filmate pentru câini

---

### **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 oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Dog**

- All relevant tissues. no withdrawal period      Not applicable to dogs.

---

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

QN02AX02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

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

21/02/2024

---

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

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

240031

---

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

21/02/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0387/002

---

**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

Combined File of all Documents

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