

# 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

### 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:**

Bulgária

---

**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

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

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

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

8/02/2024

---

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

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-3239

---

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

8/02/2024

---

**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

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.