

File downloaded on 2026-06-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000027373>

# Tramcoat 40 mg film-coated tablets for dogs

Oprávněný

- Tramadol hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Tramcoat 40 mg film-coated tablets for dogs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Filmom obalená tableta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

•

**Dog**

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QN02AX02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfasan Nederland B.V.

---

### Dátum registrácie lieku:

17/04/2024

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lelypharma B.V.

---

### Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

---

### Číslo registrácie:

0022-3240

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

17/04/2024

---

### Referenčný členský štát:

Holandsko

---

### Číslo postupu:

NL/V/0387/003

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko  
Lotyšsko Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.