

# Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

Godkänd

- Tramadol hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Tramcoat 20 mg film-coated tablets for dogs

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Hund

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Läkemedelsform:**

Filmdragerad tablett

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

- 

**Hund**

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN02AX02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Lettland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

2/02/2024

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lelypharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

V/DCP/24/0012

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/02/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0387/002

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.