

Tramsan 20 mg chewable tablets for dogs

Godkänd

- Tramadol hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Tramsan 20 mg chewable 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:

Tuggtablett

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period
Withdrawal period not applicable.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02AX02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

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:

18/02/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 004/30/03/2023

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/03/2023

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0388/001

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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