

Alfaxan Multidose 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Alfaxalone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Alfaxan Multidose 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX05

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

30/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402564.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/01/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0591/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Frankreich Deutschland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 12/02/2026

Herunterladen

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.