

File downloaded on 2026-05-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000098448>

# Alfaxan Multidose 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Pet Rabbits

Autorizzato

- Alfaxalone

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Alfaxan Multidose 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Pet Rabbits

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane  
Gatto  
Coniglio

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AX05

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/04/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 60021/3071

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/11/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0592/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Finlandia Francia Ungheria Italia Paesi Bassi Norvegia  
Portogallo Slovacchia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

ie-puar-mr-iev0592001-alfaxan-multidose-10-mgml-solution-for-injection-f-en.pdf