

# ALFAXAN 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Não  
autorizado

- Alfaxalone

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

ALFAXAN 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN01AX05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/07/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

14-10242

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/09/2024

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

**Número de procedimento:**

IE/V/0590/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

ie-puar-mr-iev0590001-alfaxan-10-mgml-solution-for-injection-for-dogs-an-en.pdf