

BelaZin, 20mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Xylazine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BelaZin, 20mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

•

Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 1 day

•

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Maso. 1 day

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum registrace:

28/07/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/051/20-C

Datum změny stavu registrace:

28/01/2022

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0159/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Kypr

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko

Portugalsko Rumunsko Slovinsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 24/10/2025

[Stažení](#)

eu-puar-czv0159001-mr-belazin-en.pdf