

# BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Registrováno

- Xylazine

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

---

**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:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**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:**

30/03/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

2230

---

**Datum změny stavu registrace:**

30/03/2020

---

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

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.