

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Xylazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

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

QN05CM92

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

30/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2230

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0159/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Estland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Portugal
Rumaenien Slowenien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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