

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Xylazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 1 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

17/04/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

839476

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/04/2020

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0159/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre Estonia Francia Alemania Grecia Hungría
Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía
Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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