

# BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Xylazine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovins

Cheval

Chien

Chat

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 1 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/04/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00787V

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/04/2020

---

**État membre de référence:**

Tchéquie

---

**Numéro de procédure:**

CZ/V/0159/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Estonie France Allemagne Grèce Hongrie  
Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Portugal Roumanie Slovénie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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