

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:

Pays-Bas

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:

6/05/2020

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 124524

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/01/2022

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

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.