

# BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Xylazine

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo  
Cane  
Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Uso endovenoso  
Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 1 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 1 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN05CM92

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/04/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00787V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/04/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0159/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Croazia Cipro Estonia Francia Germania Grecia Ungheria  
Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Romania Slovenia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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