

# BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Xylazine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

BelaZin 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katēms

### 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:**

Lituania

---

**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:**

27/05/2020

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/20/2598/001-005

---

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

27/05/2020

---

**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

RV2598.pdf