

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Pilnvarots

- Xylazine

Product identification

Zāļu nosaukums:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

BelaZin 20 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, pse in mačke

Aktīvā viela:

Pieejams tikai English

Mērķa sugas:

Liellops

Zirgs

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

20.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Šķīdums injekcijām

Withdrawal period by route of administration:**intravenozai lietošanai:****• Liellops**

- Piens. 0 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

• Zirgs

- Piens. no withdrawal period

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

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

• Suns**intramuskulārai lietošanai:****• Liellops**

- Piens. 0 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

• Suns**• Kaķis****subkutānai lietošanai:****• Kaķis**

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QN05CM92

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)
Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

7/04/2020

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

DC/V/0701/001

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

7/04/2020

Atsauces dalībvalsts:

Čehija

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

CZ/V/0159/001

Attiecīgās dalībvalstis:

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044461>