

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Geautoriseerd

- Xylazine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intraveneus gebruik:****• Rund**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 1 day

• Paard

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 1 day

• Hond**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 1 day

• Hond**• Kat****Subcutaan gebruik:****• Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Luxemburg

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

14/01/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Toelatingsnummer:

V 789/21/01/1810

Wijzigingsdatum status toelating:

14/01/2021

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0159/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Cyprus Estland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Letland Litouwen Luxemburg Nederland Portugal Roemenië
Slovenië

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044439>