

# BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Xylazine

## Product identification

**Legemidlets navn:**

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

BelaZin 20 mg/ml Injeksjonsl sning f r Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

---

**Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

**Dyrearter:**

storfe

hest

hund

katt

---

**Administrering:**

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Product details

**Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intravenøs bruk:****• storfe**

- Melk. 0 time

- Slakt. 1 dag

**• hest**

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 1 dag

**• hund****Intramuskulær bruk:****• storfe**

- Melk. 0 time

- Slakt. 1 dag

**• hund****• katt****Subkutan bruk:****• katt**

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning, for reiterasjon

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

AT

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Marketing authorisation date:**

17/04/2020

---

### **Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Godkjenningsnummer:**

839476

---

### **Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

17/04/2020

---

### **Referanse medlemsstat:**

CZ

---

### **Prosedyrenummer:**

CZ/V/0159/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

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

## Documents

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.