

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Xylazine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

BelaZin 20 mg/ml, injeksinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katėms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

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

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time
- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/05/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/20/2598/001-005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/05/2020

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0159/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG HR Kypros EE FR DE EL HU LV LT LU NL PT RO SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV2598.pdf