

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Godkänd

- Xylazine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 1 dygn

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 1 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 1 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

27/05/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/20/2598/001-005

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/05/2020

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0159/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Cypern Estland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Portugal Rumänien
Slovenien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV2598.pdf