

# BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

Godkänd

- Xylazine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

BelaZin, 20mg/ml, Solution for injection

### 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:**

Grekland

---

**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:**

28/06/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

66861/29-06-2020/K-0240101

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/06/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-czv0159001-mr-belazin-en.pdf