

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Registrováno

- Manganese carbonate
- Zinc oxide
- Copper(II) carbonate
- Sodium selenite

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Multimin Solution for Injection for Cattle

Multimin Oplossing voor injectie

Multimin Solution injectable

Multimin Injektionslösung

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Subkutánní podání:

- 

#### Skot

- Maso. 28 day
  - Mléko. 0 hour
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12CX99

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Belgie

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Warburton Technology Limited

---

### **Datum registrace:**

26/04/2021

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratoires Biove

---

### **Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Registrační číslo:**

BE-V583733

---

### **Datum změny stavu registrace:**

26/04/2021

---

### **Referenční členský stát:**

Irsko

---

### **Číslo procedury:**

IE/V/0322/001

---

### **Dotčený členský stát:**

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Lichtenštejnsko Litva  
Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051215>