

Multimin Solution for Injection for Cattle

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Multimin Solution for Injection for Cattle

MULTIMIN инжекционен разтвор за говеда

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](#)

74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

26.09 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:

Bulharsko

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:

14/01/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

LABORATOIRES BIOVE

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-3033

Datum změny stavu registrace:

14/01/2021

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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.

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/600000051216>