

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Multimin Solution for Injection for Cattle

### 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](#)  
26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Dostupné pouze v [English](#)  
20.92 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:**

Francie

---

**Dostupné v:**

Francie

---

**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:**

7/05/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratoires Biove

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/4749665 5/2015

---

**Datum změny stavu registrace:**

20/05/2020

---

**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](#) [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](http://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.

Combined File of all Documents

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