

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:

Slovinsko

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:

25/01/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratoires Biove

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

MR/V/0726/001

Datum změny stavu registrace:

25/01/2021

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](#) [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.

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.