

MULTIMIN Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MULTIMIN Injektionslösung für Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12CX99

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Warburton Technology Limited

Zulassungsdatum:

1/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

840566

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0322/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Dänemark Estland Finnland
Frankreich Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/10/2025

Updated on: 9/06/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.