

Multimin Solution for Injection for Cattle

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Multimin Solution for Injection for Cattle

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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

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:

24/06/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

59186/25-06-2021/K-0246901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/06/2021

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Packungsbeilage

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