

# 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:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**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:**

8/03/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratoires Biove

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3981 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/12/2021

---

**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](http://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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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.