

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Multimin Solution for Injection for Cattle

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
74.68 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
26.09 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.95 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
20.92 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 0 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA12CX99

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Warburton Technology Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/01/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratoires Biove

---

**Autoridad responsable:**

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

---

**Número de autorización:**

MR/V/0726/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/01/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0322/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Dinamarca Estonia Finlandia Francia  
Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega  
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.