

KENNZEICHNUNG

<ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG> <und>
<ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS>
Flasche mit 100ml und 500ml, Schachtel mit einer Flasche mit 100ml oder 500ml

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

MULTIMIN Injektionslösung für Rinder.

2. WIRKSTOFF(E)

Jeder ml enthält:

Zink 60 mg,
(entsprechend Zinkoxid 74,68 mg)
Mangan 10 mg,
(entsprechend Mangankarbonat 20,92 mg)
Kupfer 15 mg,
(entsprechend Kupferkarbonat: 26,09 mg)
Selen 5 mg,
(entsprechend Natriumselenit 10,95 mg)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

100 ml-Flasche
500 ml-Flasche

5. ZIELTIERART(EN)

Rinder

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Anwendungsgebiete

Zur Spurenelementsubstitution bei kombiniertem klinischem oder subklinischem Mangel an Selen, Kupfer, Mangan und Zink, der in kritischen Phasen des Zucht- oder Produktionslebenszyklus auftreten kann.

7. ART DER ANWENDUNG

Nur zur subkutanen Anwendung. Nicht intramuskulär anwenden.

Dosis:

- Rind - bis zu 1 Jahr: 1ml pro 50 kg
- Rind - zwischen 1-2 Jahren: 1ml pro 75 kg
- Rind - über 2 Jahre: 1ml pro 100 kg

Verabreichungszeitpunkt:

Einmalige Anwendung bei Tieren, im Zucht- oder Produktionslebenszyklus, während oder vor Stressperioden (z. B. Transport, Abkalben, Zucht), die gleichzeitig zu einem klinischen oder subklinischen Mangel an den vier Spurenelementen führen können.

Maximales Volumen pro Injektionsstelle: 7 ml

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit(en):

Essbare Gewebe: 28 Tage

Milch: null Stunden

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Besondere Warnhinweise:

Zusätzliche Gaben von Kupfer, Zink, Mangan oder Selen dürfen nicht gleichzeitig verabreicht werden. Dieses Tierarzneimittel enthält eine HOHE Konzentration an Selen.

Aufgrund eines potentiellen Risikos einer Selen-Toxizität ist beim Umgang mit diesem Tierarzneimittel darauf zu achten, dass eine versehentliche Selbstinjektion vermieden wird.

Bei versehentlicher Selbstinjektion IST UNVERZÜGLICH EIN ARZT ZU RATE ZU ZIEHEN und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

EXP: {MM/JJJJ}

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen des Behältnisses: 28 Tage

Nach dem Anbrechen verbrauchen bis.....

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

Dieser Hinweis wird nur auf die Außenverpackung (Karton) gedruckt, da er auf der unmittelbaren Packung nicht erforderlich ist.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Nur für Tiere. Verschreibungspflichtig

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Dieser Hinweis wird nur auf die Außenverpackung (Karton) gedruckt, da er auf der unmittelbaren Packung nicht erforderlich ist.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Warburton Technology Limited,
36 Fitzwilliam Square,
Dublin 2,
IRLAND

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

BE-V583733

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

LOT{Nummer}