

Multimin Solution injectable

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Multimin Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 28 day
 - Lait. 0 hour
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12CX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Warburton Technology Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/04/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V583733

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/04/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0322/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Danemark Estonie Finlande France
Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 6/11/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 6/11/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 6/11/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.