

# Multimin Solution injectable

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Multimin Solution for Injection for Cattle

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:**

Luxembourg

---

**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:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numéro de l'autorisation:**

V 980/22/02/0001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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