

Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Multimin Solution for Injection for Cattle

Multimin (10 mg +15 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance active:

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 active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

26.09 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:

Pologne

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:

26/05/2021

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

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3099

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/05/2021

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 Liechtenstein 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

Etiquetage

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051231>