

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Multimin Solution for Injection for Cattle

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA12CX99

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Warburton Technology Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

25/01/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratoires Biove

---

**Ábyrgt yfirvald:**

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

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

MR/V/0726/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/01/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0322/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Danmörk Eistland Finnland Frakkland  
Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Noregur  
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.