

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorizzato

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

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Multimin Solution for Injection for Cattle

Multimin Oplossing voor injectie

Multimin Solution injectable

Multimin Injektionslösung

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.92 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

74.68 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

26.09 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.95 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 0 ora

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12CX99

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Belgio

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Warburton Technology Limited

---

**Marketing authorisation date:**

26/04/2021

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratoires Biove

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V583733

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/04/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0322/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Danimarca Estonia Finlandia Francia Grecia  
Ungheria Italia Lettonia Liechtenstein Lituania Lussemburgo Paesi Bassi  
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051215>