

Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Multimin Solution for Injection for Cattle

MULTIMIN SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Sostanza attiva:

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

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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)

Disponibile solo in [English](#)

20.92 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 0 ora

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

QA12CX99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/03/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3981 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/12/2021

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 Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia

Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

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.