

MULTIMIN, Soluzione Iniettabile per Bovini

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MULTIMIN, Soluzione Iniettabile per Bovini

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

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:

5/06/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105553

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/06/2021

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

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 16/09/2024

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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