

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 Solution for Injection for Cattle

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:

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

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

14/07/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 42511/3000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/01/2024

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

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