

**ÉTIQUETAGE**

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ET SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE**  
**Flacon de 100 ml et 500 ml, Boîte contenant un flacon de 100 ml ou de 500 ml**

**1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

MULTIMIN Solution injectable pour bovins

**2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)****Un ml contient:**

Zinc : 60 mg, (soit 74,68 mg d'oxyde de zinc)

Manganèse : 10 mg, (soit 20,92 mg de carbonate de manganèse)

Cuivre : 15 mg, (soit 26,09 mg de carbonate de cuivre)

Sélénium : 5 mg, (soit 10,95 mg de sélénite de sodium)

**3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Solution injectable

**4. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

Flacon de 100ml

Flacon de 500ml

**5. ESPÈCES CIBLES**

Bovins

**6. INDICATION(S)**

Indications d'utilisation:

Apport d'oligo-éléments visant à corriger les manifestations cliniques ou subcliniques des carences associées en sélénium, cuivre, manganèse et zinc pouvant survenir lors des phases critiques des cycles de production ou d'élevage.

**7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION**

Uniquement par voie sous-cutanée. Ne pas administrer par voie intramusculaire.

Posologie :

- Bovins jusqu'à 1 an : 1 ml pour 50 kg

- Bovins de 1 à 2 ans : 1 ml pour 75 kg

- Bovins de plus de 2 ans : 1 ml pour 100 kg

Schéma de traitement:

Administration unique, pendant ou en prévision de périodes de stress en cours de production ou en période de reproduction, susceptibles d'induire des carences cliniques ou subcliniques associées en zinc, manganèse, cuivre et sélénium (par exemple lors de transport, vêlage, mise à la reproduction)

Volume maximum par site d'injection : 7 ml

Lire la notice avant utilisation.

**8. TEMPS D'ATTENTE**

Temps d'attente

Viande et abats : 28 jours.

Lait : zéro heure.

**9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)**

Mises en garde

Aucune administration complémentaire de cuivre, de zinc, de manganèse ou de sélénium ne devrait être faite pendant le traitement.

Ce produit présente une FORTE concentration en sélénium.

Du fait d'un potentiel risque de toxicité du sélénium, le produit doit être manipulé avec précaution afin d'éviter toute auto-injection accidentelle.

En cas d'auto-injection accidentelle, CONSULTER IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Lire la notice avant utilisation.

**10. DATE DE PÉREMPTION**

EXP: {mois/année}

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

Après ouverture, à utiliser avant le .....

**11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION****12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Les déchets doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

Cette section sera imprimée sur le conditionnement externe (carton) seulement puisque cela n'est pas demandé sur le conditionnement primaire.

**13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, LE CAS ÉCHÉANT**

À usage vétérinaire.

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

**14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Cette section sera imprimée sur le conditionnement externe (carton) seulement puisque cela n'est pas demandé sur le conditionnement primaire.

**15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Warburton Technology Limited,  
36 Fitzwilliam Square,  
Dublin 2,  
IRLANDE

**16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

BE-V583733

**17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION**

LOT {numéro}