

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

MULTIMIN инжекционен разтвор за говеда

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активни вещества:

Цинк: 60 mg (еквивалентно на цинков оксид 74,68 mg)

Манган: 10 mg (еквивалентно на манганов карбонат 20,92 mg)

Мед: 15 mg (еквивалентно на меден карбонат 26,09 mg)

Селен: 5 mg (еквивалентно на натриев селенит 10,95 mg)

Помощни вещества:

Бензилов алкохол (E1519) 10,4 mg

Бистър син разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда.



4. Показания за употреба

Осигуряване на микроелементи за коригиране на съпътстващи клинични или субклинични дефицити на селен, мед, манган и цинк, които могат да възникнат по време на критични фази от производствения или размножителния жизнен цикъл.

5. Противопоказания

Да не се прилага интрамускулно.

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

По същото време не трябва да се прилагат допълнително мед, цинк, манган или селен.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Този ветеринарен лекарствен продукт е с ВИСОКА концентрация на елемента селен.

Поради потенциалния риск от интоксикация със селен, трябва да се внимава при работа с ветеринарния лекарствен продукт, за да се избегне инцидентно самоинжектиране. Най-честите прояви при случайното излагане на селен при хората са стомашно-чревни и неврологични симптоми като гадене, повръщане, чувствителност, умора и раздразнителност. При лечение на голям брой животни трябва да се използва безопасна инжекционна система. Не работете сами, когато използвате ветеринарния лекарствен продукт. Уверете се, че животните са надлежно фиксирани, включително тези, които са наблизко. При случайно самоинжектиране, НЕЗАБАВНО ДА СЕ ПОТЪРСИ МЕДИЦИНСКИ СЪВЕТ, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Измийте ръцете си след употреба.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране:

Не са наблюдавани системни неблагоприятни реакции след многократно предозиране (за 3 последователни дни на прилагане) с един до три пъти по-висока доза от препоръчителната (т.е. количество, равняващо се на 3 до 9 препоръчителни дози).

Едно проучване показва, че многократното предозиране (3 последователни дневни дози) с 5,6 пъти по-висока от препоръчваната доза (т.е. 16,7 пъти препоръчваната доза) е свързано с повишени стойности на чернодробните ензими и чернодробна централовенуларна некроза при шест от осем животни, както и смърт при едно животно.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда:

Много чести (повече от 1 на 10 третиращи животни):	Подуване на мястото на инжектиране ¹ Втвърдяване на мястото на инжектиране ²
Чести (1 до 10 на 100 третиращи животни):	Болка на мястото на инжектиране ³

¹ Умерена до силна може да продължи около 7 дни след инжектирането.

² Оценена на по-малко от 5 см при палпация 14 дни след инжектирането.

³ Лека. Незабавно след инжектирането. Може да продължи до осем часа след инжектирането.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Строго само за подкожно приложение.

Дозировка:

Говеда - до 1 година: 1 ml на 50 kg т.м.

Говеда - от 1 до 2 години: 1 ml на 75 kg т.м.

Говеда - над 2 години: 1 ml на 100 kg т.м.

Схема за приложение:

Да се прилага еднократно по време на или преди периоди на стрес в цикъла на продуктивния и репродуктивния жизнен цикъл, които могат да доведат до съпътстващи клинични или субклинични дефицити на четирите микроелемента (напр. транспорт/превозване с кораб, отелване, размножаване).

Максимален обем в едно място на инжектиране: 7 ml.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

При инжектиране използвайте стандартните антисептични процедури.

Следвайте стриктно правилната техника за подкожно инжектиране.

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Флаконът от 500 ml може да се пробие максимално 90 пъти.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 28 дни.

Мляко: нула часа.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикет и картон след Годен до: Ехр. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Когато контейнерът се отвори (продупчи) за първи път, като се използва срокът на годност, посочен в тази листовка, трябва да се определи датата, на която всеки ветеринарни лекарствен продукт, останал в опаковката, трябва да бъде унищожен. Тази дата на унищожаване трябва да бъде записана на предвиденото място.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-3033

Размери на опаковката:

Картонена кутия, съдържаща един флакон от 100 ml.

Картонена кутия, съдържаща един флакон от 500 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

10/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Warburton Technology Limited

36 Fitzwilliam Square

Dublin 2

Ирландия

aereports@axiota.com

+1-877-907-5315

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:

Laboratoires Biové

Rue de Lorraine

B.P. 45

62510 Arques

Франция

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

5.11.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV