

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Multimin Solution for Injection for Cattle

Multimin ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subcutaan gebruik:**

• **Rund**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA12CX99

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Griekenland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Warburton Technology Limited

---

**Marketing authorisation date:**

25/06/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratoires Biové

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

59186/ 25-06-2021 (K-0246901)

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

25/06/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0322/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Denemarken Estland Finland Frankrijk  
Griekenland Hongarije Italië Letland Liechtenstein Litouwen Luxemburg  
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051219>