

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Multimin Solution for Injection for Cattle

Multimin Oplossing voor injectie

Multimin Solution injectable

Multimin Injektionslösung

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

### **Målarter:**

storfe

### **Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [English](#)  
20.92 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)  
74.68 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)  
26.09 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)  
10.95 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 28 dag
  - Melk. 0 time
- 

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA12CX99

---

### **Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

BE

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Warburton Technology Limited

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/04/2021

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratoires Biove

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

BE-V583733

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/04/2021

---

### **Referanse medlemsstat:**

Irland

---

### **Prosedyrenummer:**

IE/V/0322/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR DK EE FI FR EL HU IT LV LI LT LU NL NO PL PT RO  
SI SI ES SE

---

## Dokumenter

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.