

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Multimin Solution for Injection for Cattle

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

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

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

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
20.92 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:**

PL

---

**Tilgjengelig i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Warburton Technology Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/05/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratoires Biove

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3099

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/05/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0322/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Labelling

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

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Combined File of all Documents

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