

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Multimin Solution for Injection for Cattle

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
74.68 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
26.09 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
10.95 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
20.92 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 28 dia
  - Milk. 0 hora
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12CX99

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Bélgica

---

### **Disponibilidade:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Warburton Technology Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/04/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratoires Biove

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V583733

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/04/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0322/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Dinamarca Estónia Finlândia França Grécia

Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.