

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:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

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:

11/02/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratoires Biove

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

64878

Data da alteração do estado de autorização:

11/02/2022

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

Documentos

Summary of Product Characteristics

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.