

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

MULTIMIN oldatos injekció szarvasmarháknak A.U.V.

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:

Hungria

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:

9/04/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratoires Biove

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

4260/X/21 NÉBIH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

9/04/2021

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.