

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Multimin Solution for Injection for Cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 0 hour

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12CX99

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Fínsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Warburton Technology Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

2/06/2021

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratoires Biove

---

### **Zodpovedný orgán:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Číslo registrácie:**

38294

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/06/2021

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0322/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko  
Grécko Maďarsko Taliano Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko

Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko  
Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.