

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](#) [Taliansky](#) [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:

Nórsko

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:

19/07/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratoires Biove

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

20-13592

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/07/2021

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0322/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko
Grécko Maďarsko Talianko 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

Dokumenty

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.

Combined File of all Documents

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