

Multimin Solution for Injection for Cattle

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Multimin Solution for Injection for Cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
74.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
26.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
20.92 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 28 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CX99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Warburton Technology Limited

Godkännandedatum:

24/06/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratoires Biove

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

59186/25-06-2021/K-0246901

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/06/2021

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0322/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Danmark Estland Finland Frankrike
Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Norge
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.