

# 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:**

Frankrike

---

**Tillgänglig i:**

Frankrike

---

**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:**

7/05/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratoires Biove

---

**Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkännandenummer:**

FR/V/4749665 5/2015

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/05/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Bipacksedel och märkning

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.