

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
MULTIMIN, Soluzione Iniettabile per Bovini

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:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

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:

5/06/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratoires Biove

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105553

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/06/2021

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

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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