

INDLÆGSSEDDEL

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

1. Veterinærlægemidlets navn

MULTIMIN Vet injektionsvæske, opløsning

2. Sammensætning

Hver ml indeholder:

Aktive stoffer:

Zink: 60 mg (svarende til zinkoxid 74,68 mg)

Mangan: 10 mg (svarende til mangancarbonat 20,92 mg)

Kobber: 15 mg (svarende til kobbercarbonat 26,09 mg)

Selen: 5 mg (svarende til natriumselenit 10,95 mg)

Hjælpestoffer:

Benzylalkohol (E1519) 10,4 mg

Klar blå opløsning.

3. Dyrearter

Til kvæg.



4. Indikationer

Tilførsel af spormineraler til at korrigere samtidige kliniske eller subkliniske (der ikke giver symptomer) mangler ved selen, kobber, mangan og zink, som kan opstå i kritiske faser af livscyklussen for produktion eller avl.

5. Kontraindikationer

Må ikke administreres i muskelen (intramuskulært).

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Ingen.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:
Yderligere administration af kobber, zink, mangan eller selen bør ikke ske på samme tid.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Dette veterinærlægemiddel har en HØJ koncentration af selen.

På grund af en potentiel risiko for selenforgiftning skal der udvises forsigtighed ved håndtering af veterinærlægemidlet for at undgå utilsigtet selvinjektion.

De mest almindelige manifestationer af utilsigtet eksponering for selen hos mennesker er mave/tarm (gastrointestinale) symptomer og symptomer fra nervesystemet (neurologiske symptomer), såsom kvalme, opkastning, ømhed, træthed og irritabilitet.

Ved behandling af et stort antal dyr skal der anvendes et sikkert injektionssystem.

Arbejd ikke alene, når du bruger veterinærlægemidlet.

Sørg for, at dyr holdes ordentligt tilbage, også dyr som opholder sig i nærheden.

I tilfælde af utilsigtet selvinjektion SKAL DER STRAKS SØGES LÆGEHJÆLP, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Vask hænder efter brug.

Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte.

Overdosis:

Ingen systemiske bivirkninger blev observeret efter gentagen overdosering (3 på hinanden følgende daglige indgivelser) ved en til tre gange den anbefalede dosis (dvs. 3-9 gange den anbefalede dosis).

I en undersøgelse er gentagen overdosering (3 på hinanden følgende daglige administrationer) ved 5,6 gange den anbefalede dosis (dvs. 16,7 gange anbefalet dosis) forbundet med forhøjelse af leverenzymen og celledød i leveren (hepatisk centrilobulær nekrose) hos seks dyr ud af otte med dødelighed hos ét dyr.

Væsentlige uforlideligheder:

Da der ikke er undersøgelser vedrørende eventuelle uforlideligheder, må dette veterinærlægemiddel ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

7. Bivirkninger

Kvæg:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Hævelse på injektionsstedet ¹ Bindevævsdannelse (induration) på injektionsstedet ²
Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Smerte på injektionsstedet ³

¹ Moderat til svær kan vare i cirka 7 dage efter injektionen.

² Anslået til mindre end 5 cm ved berøring (palpation) 14 dage efter injektionen.

³ Mild. Umiddelbart efter injektion. Kan vare i op til otte timer efter injektionen.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen eller den lokale repræsentant ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Udelukkende til anvendelse under huden (subkutan anvendelse).

Dosering:

Kvæg - Op til 1 år: 1 ml pr. 50 kg

Kvæg - Fra 1-2 år: 1 ml pr. 75 kg

Kvæg - Over 2 år: 1 ml pr. 100 kg

Tidsplan for administration:

Skal gives som en enkelt administration under eller forud for perioder med stress i livscyklussen for produktion og avl, der sandsynligvis vil resultere i samtidige kliniske eller subkliniske (der ikke giver symptomer) mangler ved de fire spormineraler (f.eks. transport/forsendelse, kælvning, avl).

Maksimal volumen pr. injektionssted: 7 ml.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

9. Oplysninger om korrekt administration

Brug standard sterile procedurer under administration af injektioner.

Streng overholdelse af korrekt subkutan injektionsteknik er nødvendig.

For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt.

500 ml hætteglassets prop kan punkteres maksimalt 90 gange.

10. Tilbageholdelsestid(er)

Slagtning: 28 dage.

Mælk: 0 timer.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken efter Exp.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Når beholderen åbnes (åbnes) første gang, skal man finde frem til den opbevaringstid under brug, som er angivet i indlægssedlen, og beregne den dato, hvor eventuelt resterende veterinærlægemiddel i kartonen skal kasseres. Denne kassationsdato skal skrives det angivne sted.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr: 64878

Pakningsstørrelser:

Papæske med et hætteglas a 100 ml.

Papæske med et hætteglas a 500 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

17/12/2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelsen og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Warburton Technology Limited
36 Fitzwilliam Square
Dublin 2
Irland
aereports@axiota.com

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratoires Biové
Rue de Lorraine
BP 45
62510 Arques
Frankrig

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Salfarm Danmark A/S
Nordager 19
DK-6000 Kolding
Tlf. + 45 75 50 80 80
info@salfarm.com

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.