

File downloaded on 2026-06-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000054751>

# NEMICINA 185000 UI/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

Разрешен

- NEOMYCIN SULFATE

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

NEMICINA 185000 UI/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

жребче  
свиня  
пуйка  
куче  
теле  
бройлер

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

185000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Прах за перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**жребче**

- Meat and offal. 20 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 20 day

•

**пуйка**

- Meat and offal. 14 day

•

**теле**

- Meat and offal. 30 day

•

**бройлер**

- Meat and offal. 5 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QA07AA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Испански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/05/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

402 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

28/05/1992

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.