

NEMICINA 500.000 IU/g powder for use in drinking water/milk

Autoriseret

- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NEMICINA 500.000 IU/g powder for use in drinking water/milk

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Svin

Slagtekylling

Kalkun

Lam

Æglæggende høne

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

•

Kalv

- Meat and offal. 14 dag

•

Svin

- Meat and offal. 14 dag

•

Slagtekylling

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

•

Slagtekylling

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

•

Kalkun

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

•

Kalkun

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

•

Lam

- Meat and offal. 14 dag

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

Anvendelse i foder:

-

Kalv

- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 7 dag
- Eggs. 0 dag

•

Lam

- Meat and offal. 14 dag

•

Æglæggende høne

- Meat and offal. 7 dag
- Eggs. 0 dag

•

Æglæggende høne

- Meat and offal. 7 dag
- Eggs. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

S P Veterinaria S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/09/2025

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/09/2025

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0436/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

eu-PUAR-esv0436001-dcp-nemicina-500.000-iu-g-powder-for-use-in-drinking-water-milk-en.pdf