

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

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Pollos de engorde

Pavos

Corderos

Gallinas ponedoras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

•

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Corderos

- Meat and offal. 14 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

Administración en el alimento:

-

Ternereros

- Meat and offal. 14 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Corderos

- Meat and offal. 14 Día

•

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

10/09/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/09/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0436/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre Hungría Malta Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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