

# 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:**

Malta

---

**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:**

4/06/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

European Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

VMA 139

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/07/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)