

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

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Poulet (poulet de chair)

Dinde

Mouton (agneau)

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 14 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

Administration dans l'alimentation:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day
- Œufs. 0 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 14 day

-

Poulet (poule pondeuse

- Viande et abats. 7 day
- Œufs. 0 day

-

Poulet (poule pondeuse

- Viande et abats. 7 day
- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande complète - substance active connue (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

S P Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/07/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1728/01/25/DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/05/2026

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0436/001

États membres concernés:

Bulgarie Chypre Hongrie Malte Pologne Portugal Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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