

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

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Pollo (pollo da carne)

tacchino

Ovino (agnello)

Pollo (gallina ovaioia)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

500000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

Somministrazione con il mangime:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. 0 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QA07AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Malta

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - sostanza attiva nota (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

S P Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/06/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

European Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

VMA 139

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/07/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0436/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Cipro Ungheria Malta Polonia Portogallo Romania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet