

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

Autorisert

- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

gris

slaktekylling

kalkun

lam

eggleggende høne

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
500000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

•

kalv

- Slakt. 14 dag

•

gris

- Slakt. 14 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

kalkun

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

kalkun

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

lam

- Slakt. 14 dag

•

eggleggende høne

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

eggleggende høne

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

Bruk i fôr:

•

kalv

- Slakt. 14 dag

•

gris

- Slakt. 14 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

kalkun

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

kalkun

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

lam

- Slakt. 14 dag

•

eggleggende høne

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

•

eggleggende høne

- Slakt. 7 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

S P Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/07/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-3317

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/07/2025

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0436/001

Gjeldende medlemsstater:

BG Kypros HU MT PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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