

# NEMICINA 500.000 UI/g pó para administração na água de bebida ou no leite

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

NEMICINA 500.000 UI/g pó para administração na água de bebida ou no leite

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso líquido

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

500000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida ou no leite

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Alimento medicamentoso líquido:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 14 dia

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. 0 dia

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. 0 dia

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. 0 dia

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. 0 dia

- 

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 14 dia

- 

**Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. 0 dia

- 

**Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. 0 dia

**Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 14 dia

-

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 dia
- Eggs. 0 dia

•

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 dia
- Eggs. 0 dia

•

**Turkey**

- Meat and offal. 7 dia
- Eggs. 0 dia

•

**Turkey**

- Meat and offal. 7 dia
- Eggs. 0 dia

•

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 14 dia

•

**Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 7 dia
- Eggs. 0 dia

•

**Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 7 dia
- Eggs. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA07AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/07/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1728/01/25/DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/05/2026

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0436/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Chipre Hungria Malta Polónia Portugal Roménia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 13/05/2026

[Descarregar](#)

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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