

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

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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:

Bulgária

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:

16/07/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-3317

Data da alteração do estado de autorização:

16/07/2025

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

Documentos

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.

Labelling

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

Combined File of all Documents

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