

File downloaded on 2026-05-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/700000179934>

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

Ima dovoljenje  
za promet

- NEOMYCIN SULFATE

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

---

**Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Dajanje v krmno mešanico

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje/mleko

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v vodo za pitje/mleko:**

•

**tele**

- Meat and offal. 14 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 14 day

•

**brojler**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

•

**brojler**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

•

**Turkey**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

- 

### **Turkey**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

- 

### **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 14 day

- 

### **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

- 

### **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

## **Dajanje v krmno mešanico:**

- 

### **tele**

- Meat and offal. 14 day

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- 

### **brojler**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

-

**brojler**

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

•

**Turkey**

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

•

**Turkey**

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

•

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 14 day

•

**Chicken (layer hen)**

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

•

**Chicken (layer hen)**

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

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA07AA01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

4/06/2025

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Pristojni organ:**

European Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

VMA 139

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

11/07/2025

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Številka postopka:

ES/V/0436/001

---

### Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)