

Promycine pulvis 4800 4 800 000 j.m./g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Promycine pulvis 4800 4 800 000 j.m./g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4800000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA10

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1071

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/09/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.