

# Promycine Pulvis 1000 IU/mg

## Poudre pour solution buvable

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Promycine Pulvis 1000 IU/mg Poeder voor drank

Promycine Pulvis 1000 IU/mg Poudre pour solution buvable

Promycine Pulvis 1000 IU/mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Bovin (pré-ruminant)

Poulet

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 2 day

- 

**Bovin (pré-ruminant)**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA07AA10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

V.M.D.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/10/1995

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

V.M.D.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V171491

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/03/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger