

# Promycine Pulvis 4800 IU/mg Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Toegelaten

- COLISTIN SULFATE

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Promycine Pulvis 4800 IU/mg Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Kip

Kalveren

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4800000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Toediening in het drinkwater/in de melk:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. no withdrawal period

Do not use in birds laying eggs for human consumption

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA07AA10

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Beschikbaar in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

V.M.D.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/04/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

V.M.D.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

31/03/2022

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/07/2026

[Downloaden](#)

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/07/2026

[Downloaden](#)

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/07/2026

[Downloaden](#)