

File downloaded on 2026-06-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000055620>

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

Dopuszczony

- COLISTIN SULFATE

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

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

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

W wodzie do picia lub w mleku

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
4800000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### W wodzie do picia lub w mleku:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 7 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA10

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Poland

---

### Opis opakowania:

Woreczek poliester/PE/Aluminium/PE zawierający 1000 g produktu.

Woreczek poliester/PE/Aluminium/PE zawierający 100 g produktu.

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

V.M.D.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/09/2000

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

V.M.D.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

1071

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/09/2000

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań