

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

Dopuszczony

- COLISTIN SULFATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

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](#) [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 podania w wodzie do picia / w mleku

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day
 - Egg. no withdrawal period

Do not use in birds laying eggs for human consumption

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 1 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:

Belgium

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Podmiot odpowiedzialny:

V.M.D.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/04/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

V.M.D.

Organ odpowiedzialny:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/03/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.