

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

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso líquido

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

4800000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para solução oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Alimento medicamentoso líquido:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 dia

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 7 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA07AA10

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Polónia

---

### **Disponibilidade:**

Polónia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

V.M.D.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/09/2000

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

V.M.D.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

1071

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/09/2000

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.