

HIDROCOL, 4000000 IU/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIDROCOL, 4000000 IU/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK
HIDROCOL 4 000 000 UI/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE
BOISSON OU LE LAIT

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos
Porcino
Corderos
Terberos
Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

4000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 1 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 1 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA10

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/06/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/8279358 6/2016

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0294/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre Grecia Hungría Irlanda Italia Malta Polonia Portugal
Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.