

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

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

HIDROCOL 4.000.000 UI/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Dinde

Porc

Mouton (agneau)

Bovin (veau)

Poulet

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

4000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Dinde**

- Viande et abats. 1 day
- Œufs. 0 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Poulet**

- Viande et abats. 1 day
  - Œufs. 0 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA07AA10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Flacon de 1L

Bidon de 5 L

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/07/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3451 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/07/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0294/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Chypre Grèce Hongrie Irlande Italie Malte Pologne Portugal  
Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.