

HIDROCOL 4 000 000 UI/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON OU LE LAIT

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 SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE
BOISSON OU LE LAIT

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:

France

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:

14/06/2016

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8279358 6/2016

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/09/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage