

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

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

HIDROCOL 4000000 j.m. Roztwór do podania w wodzie do picia / w mleku

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Suino

Ovino (agnello)

Bovini (vitello)

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso orale:

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- uova. 0 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- uova. 0 giorno

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/07/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2681

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/07/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

**Numero di procedura:**

FR/V/0294/001

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Cipro Grecia Ungheria Irlanda Italia Malta Polonia Portogallo  
Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.