

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 ui/ml solução para administração na água de bebida / leite

Sostanza 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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

30/06/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1019/01/16DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/06/2016

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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