

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

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:

Francia

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:

14/06/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/8279358 6/2016

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/09/2021

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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