

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

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

HIDROCOL, 4000000 IU/ml разтвор за прилагане във вода за пиене или мляко

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

4000000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Turkey

- Meat and offal. 1 dia
- Eggs. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 1 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 1 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 1 dia
- Eggs. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

S P Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/10/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2689

Data da alteração do estado de autorização:

26/10/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0294/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Chipre Grécia Hungria Irlanda Itália Malta Polónia Portugal
Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

eu-puar-frv0294001-mr-rpe227-en.pdf