

# 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

### **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:**

Malta

---

**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:**

25/10/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridade responsável:**

**Número da autorização:**

VMA57

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/10/2010

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)