

Salicifarm 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs

Registrováno

- Sodium salicylate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Salicifarm 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot (tele)

- Maso. no withdrawal period **Zero days**

-

Prase

- Maso. no withdrawal period **Zero days**

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN02BA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chemifarma S.p.A.

Datum registrace:

22/10/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chemifarma S.p.A.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

250141

Datum změny stavu registrace:

22/10/2025

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0432/001

Dotčený členský stát:

Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Francie Řecko Maďarsko Itálie Litva
Polsko Portugalsko Rumunsko

Generic of:

600000059248

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Public Assessment Report - Salicifarm - NL-V-0432-001-DC.pdf