

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

Zugelassen

- Sodium salicylate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Saugkalb

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period **Zero days**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period **Zero days**

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN02BA04

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

25/09/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/25/2904/001-004

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/09/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0432/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Frankreich Griechenland  
Ungarn Italien Litauen Polen Portugal Rumaenien

---

**Generic of:**

[600000059248](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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