

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

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:

7/10/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0352324 7/2025

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/10/2025

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0432/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Generic of:

[600000059248](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Package Leaflet and Labelling

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.

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