

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:

Bulgarien

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:

27/10/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-3336

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2025

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

Dokumente

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.