

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:

Tschechische Republik

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:

13/11/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/051/25-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/11/2025

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