

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Terneros

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BA04

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemifarma S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/11/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/051/25-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/11/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0432/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre República Checa Francia Grecia Hungría Italia
Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Generic of:

600000059248

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet