

# 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:**

Terberos

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:**

Países Bajos

---

**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:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/12/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 133998

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/12/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.