

## Salicam, salv

No autorizado

- Camphor
- Turpentine oil Ph. Eur.
- Salicylic acid

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Salicam, salv

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Todas las especies

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pomada

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

- 

**Todas las especies**

- Meat and offal, milk. 0 Día

---

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

QM02AC99

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Tallinna Farmaatsiatehase AS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/10/2005

---

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

Tallinna Farmaatsiatehase AS

---

**Autoridad responsable:**

RAVIMIAMET

---

**Número de autorización:**

1343

---

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

28/10/2022

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.