

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

Autorisé

- Sodium salicylate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Salicifarm 1000 mg/g прах за прилагане във вода за пиене/мляко за говеда и свине

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. no withdrawal period Zero days

- 

**Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period Zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02BA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/10/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-3336

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/10/2025

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0432/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie France Grèce Hongrie Italie Lituanie  
Pologne Portugal Roumanie

---

**Generic of:**

600000059248

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.