

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

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:

Croatie

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:

13/01/2026

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

Chemifarma S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/26-01/7

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/01/2026

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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

Public Assessment Report - Salicifarm - NL-V-0432-001-DC.pdf