

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

Heimilað

- Sodium salicylate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

•

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02BA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chemifarma S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/10/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chemifarma S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3336

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/10/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0432/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Frakkland Grikkland Ungverjaland Ítalía
Litáen Pólland Portúgal Rúmenía

Generic of:

600000059248

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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