

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

Autorizzato

- Sodium salicylate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

•

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02BA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chemifarma S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/10/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemifarma S.p.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0352324 7/2025

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/10/2025

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0432/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Francia Grecia Ungheria Italia
Lituania Polonia Portogallo Romania

Generic of:

600000059248

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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