

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000184007>

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:

Portogallo

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:

22/12/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemifarma S.p.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1760/01/25DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/2025

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

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