

# 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:**

Grecia

---

**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:**

16/03/2026

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

34866/17-03-2026/K-0263701

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/08/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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