

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

Toegelaten

- Sodium salicylate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

•

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02BA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chemifarma S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

26/01/2026

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chemifarma S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

105869

Datum toelatingswijziging:

26/01/2026

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0432/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Frankrijk Griekenland Hongarije Italië
Litouwen Polen Portugal Roemenië

Generic of:

[600000059248](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.