

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

Autorisert

- Sodium salicylate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

kalv

- Slakt. no withdrawal period
Zero days

•

gris

- Slakt. no withdrawal period
Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chemifarma S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/10/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY01010V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/08/2025

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0432/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR Kypros CZ FR EL HU IT LT PL PT RO

Generic of:

600000059248

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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