

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

Autorizado

- Sodium salicylate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oral:

- 

#### Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- 

#### Pig

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02BA04

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Polónia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/11/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3455

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/11/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0432/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Croácia Chipre República Checa França Grécia Hungria Itália  
Lituânia Polónia Portugal Roménia

---

**Generic of:**

[600000059248](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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