

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:

Itália

Disponibilidade:

Itália

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:

26/01/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chemifarma S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105869

Data da alteração do estado de autorização:

26/01/2026

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.