

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

Oprávněný

- Sodium salicylate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- 

#### Pig

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02BA04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Poľsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chemifarma S.p.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

7/11/2025

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chemifarma S.p.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Číslo registrácie:**

3455

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/11/2025

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0432/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Talianko  
Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko

---

**Generic of:**

600000059248

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.