

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

Godkänd

- Sodium salicylate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

- 

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- 

**Svin**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN02BA04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Godkännandedatum:**

22/12/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

1760/01/25DFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

22/12/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0432/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Frankrike Grekland Ungern Italien  
Litauen Polen Portugal Rumänien

---

**Generic of:**

600000059248

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.