

# AZIGAN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP

Autorisé

- Tulathromycin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

AZIGAN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 22 day

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

**Voie intramusculaire:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 16 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day

- 

**Mouton**

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Global Vet Health S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/11/2024

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1673/01/24DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/03/2025

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0429/001

---

## États membres concernés:

Malte Portugal

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-esv0429001-dcp-azigan-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf