

File downloaded on 2026-04-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000159223>

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

Autorizzato

- Tulathromycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 22 giorno

-

bovini

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

-

Ovino

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA94

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Global Vet Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/11/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1673/01/24DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/03/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0429/001

Stati membri interessati:

Malta Portogallo

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.