

Fixplan 200 IU/ml lyophilisate and solvent for solution for injection

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fixplan 200 IU/ml lyophilisate and solvent for solution for injection

Fixplan 200 UI/ml liofilizado e solvente para solução injetável

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

18/08/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1526/01/22RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/05/2025

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0448/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.