

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

Autorisé

- Gonadotropin, equine, serum
- Water for injection

Product identification

Dénomination du médicament:

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

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 other / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

• **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

• **Porc**

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

• **Porc**

- Viande et abats. 0 day

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

QG03GA03

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Irlande

Available in:

Irlande

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

V.M.D.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA23174/002/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/03/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0448/001

États membres concernés:

Belgique France Allemagne Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089658>