

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

Autorisé

- Gonadotropin, equine, serum

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'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

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/03/2021

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402695.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/03/2021

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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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