

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000089661>

FIXPLAN

Autorizzato

- Gonadotropin, equine, serum

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FIXPLAN

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QG03GA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/04/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105424

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/04/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0448/001

Stati membri interessati:

Belgio Francia Germania Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/06/2022

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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