

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

Autorizzato

- Gonadotropin, equine, serum

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

Fixplan 200 I.E./ml Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine

### 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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**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:**

23/03/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402695.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/03/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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