

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

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.