

# 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

---

### **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:**

Paesi Bassi

---

**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:**

19/09/2022

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 129471

---

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

19/09/2022

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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