

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

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

200.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e solvente para solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG03GA03

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/04/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

105424

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/04/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica França Alemanha Hungria Itália Países Baixos Polónia Portugal  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.