

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Registrováno

- Ketoprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Prase

- Maso. 3 day

-

Skot

- Maso. 2 day

- Mléko. 0 hour

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 1 day

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

-

Skot

- Maso. 2 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AE03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Dostupné v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Labiana Life Sciences S.A.

Datum registrace:

31/03/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

DC/V/0731/001

Datum změny stavu registrace:

31/03/2021

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0388/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva

Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o neželoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.