

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorizovaný

- Ketoprofen

Product identification

Název léčivého přípravku:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

LABIPROFEN 150 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και άλογα

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Kůň

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- Skot
- Prase
- Kůň

Intravenózní podání:

- Skot
 - Prase
 - Kůň
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AE03

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

22/09/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

87507/22-09-2021 / K-0248301

Datum změny stavu registrace:

6/04/2022

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo postupu:

ES/V/0388/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Dánsko

K dispozici 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 Portugalsko Rumunsko Slovinsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/6000000017669>