

# Labiprofen 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Registrováno

- Ketoprofen

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

### 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:**

Irsko

---

**Dostupné v:**

Irsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## 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:**

12/11/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10402/005/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

12/11/2021

---

**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 nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

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.

Souhrn údajů o přípravku

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.