

# 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 solução injetável para bovinos, suínos e equinos

### 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**

- Maso. 2 day

• **Prase**

- Maso. 3 day

• **Skot**

- Mléko. 0 hour

• **Kůň**

- Mléko. no withdrawal period

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

**Intravenózní podání:**

• **Skot**

- Maso. 2 day

• **Kůň**

- Maso. 1 day

• **Skot**

- Mléko. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugalsko

---

**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:**

1/01/2022

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Odpovědný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Registrační číslo:**

1435/01/21RFVPT

---

### **Datum změny stavu registrace:**

1/01/2100

---

### **Referenční členský stát:**

Španelsko

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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.

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017678>