

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Labiketo vet

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Zulassungsdatum:

5/09/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

23-15382

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/09/2023

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0388/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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