

# Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

Rind

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:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Stunde

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

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

QM01AE03

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

---

## 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:**

11/02/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/21-01/107

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/06/2025

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.