

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorisiert

- Ketoprofen

Product identification

Name des Arzneimittels:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Labiprofen 150 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- Rind
- Schwein
- Pferd

intravenöse Anwendung:

- Rind
- Schwein
- Pferd

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

QM01AE03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105603

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0388/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017651>