

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 solutie injectabila pentru bovine porcine cabaline

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

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Rind

- 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

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Rind

- Milch. 0 Stunde

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

QM01AE03

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Available in:

Rumaenien

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:

24/06/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

210103

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/03/2023

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017680>