

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Ketoprofen

Product identification

Nombre del medicamento:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Labiprofen 150 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče in konje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Bovino**
- **Porcino**
- **Caballos**

Vía intravenosa:

- **Bovino**
 - **Porcino**
 - **Caballos**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AE03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

31/03/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0731/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

31/03/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0388/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Dinamarca Estonia Finlandia Francia

Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo

Noruega Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017654>