

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 soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 2 Día

• **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

• **Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)

• **Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

Vía intravenosa:

• **Bovino**

- Meat and offal. 2 Día

• **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

• **Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AE03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

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:

1/01/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105603

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/01/2022

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

Combined File of all Documents

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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/600000017651>