

LABIPROFEN 150 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LABIPROFEN 150 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Bovino
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 0 Hora(s)

Vía intravenosa:

•

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. no withdrawal period

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

•

Bovino

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Labiana Life Sciences S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/01/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3966 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0388/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia Suecia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 27/03/2026

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 27/03/2026

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 27/03/2026

[Descargar](#)

es-puar-labiprofen-150-mg-ml-solution-for-injection-es.pdf