

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Ketoprofen

Product identification

Nombre del medicamento:

Labiketo vet 150 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde
Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

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 [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponible 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:

26/06/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

841720

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/06/2023

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.

Etiquetado

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992611>