

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

- Lait. no withdrawal period

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

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/01/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

4229/X/21 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/01/2021

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0388/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.