

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Ketoprofen

Product identification

Dénomination du médicament:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Labiprofen 150 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- Bovins
- Porc
- Cheval

Voie intraveineuse:

- Bovins
 - Porc
 - Cheval
-

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

QM01AE03

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

105603

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2022

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0388/001

États membres concernés:

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

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Notice

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.

Etiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017651>