File downloaded on 2025-11-28

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000992613

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection



Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection Labiketo vet 150 mg/ml injektioneste, liuos

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 hour

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 1 day

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 hour

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

OM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

Disponible en:

Finlande

Description des conditionnements:

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:

SICCISI AC IIDCIACIOII ACS IOCS AA DIOAAIC IIIII	Site(s	s) de	libération	des I	ots du	produit	fini:
--	--------	-------	------------	-------	--------	---------	-------

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

42331

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/03/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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.

Fichier combinant tous les documents

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