

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Labiprofen 150 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče in konje

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Labiana Life Sciences S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

31/03/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0731/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/03/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0388/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.