

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Viðurkennt

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

LABIPROFEN 150 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και άλογα

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

Nautgripir

- 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

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir

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

QM01AE03

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Labiana Life Sciences S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/09/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

87507/22-09-2021 / K-0248301

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/04/2022

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0388/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Noregur Portúgal Rúmenía 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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017669>