

# Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Ketoprofen

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

bovini

Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 ora

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. no withdrawal period

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

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AE03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Disponibile in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

11/02/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/21-01/107

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/06/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0388/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.