

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Ketoprofen

Product identification

Denominazione del medicinale:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

LABIPROFEN 150 mg/ml solutie injectabila pentru bovine porcine cabaline

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

bovini

- latte. 0 ora

•

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

bovini

- latte. 0 ora

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

QM01AE03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Available in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

24/06/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

210103

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/03/2023

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0388/001

Stati membri interessati:

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

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

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017680>