

# Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Ketoprofen

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 3 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 hour

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Rund**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AE03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/01/2026

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

3468

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/01/2026

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0388/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.