

# Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Geautoriseerd

- Ketoprofen

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Labiprofen 150 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

• **Rund**

- Meat and offal. 2 day

• **Varken**

- Meat and offal. 3 day

• **Rund**

- Milk. 0 hour

• **Paard**

- Milk. no withdrawal period

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

**Intraveneus gebruik:**

• **Rund**

- Meat and offal. 2 day

• **Paard**

- Meat and offal. 1 day

• **Rund**

- Milk. 0 hour

---

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

:

QM01AE03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Italië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

1/01/2022

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

### **Toelatingsnummer:**

105603

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

1/01/2022

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

### **Procedurenummer:**

ES/V/0388/001

---

**Betrokken lidstaten:**

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

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

Bijsluiters

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

## Etikettering

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017651>