

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Ketoprofen

Product identification

Legemidlets navn:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection
Labiprofen 150 mg/ml Oplossing voor injectie
Labiprofen 150 mg/ml Solution injectable
Labiprofen 150 mg/ml Injektionslösung

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
gris
hest

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:****• storfe**

- Slakt. 2 dag

• gris

- Slakt. 3 dag

• storfe

- Melk. 0 time

• hest

- Melk. no withdrawal period

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

Intravenøs bruk:**• storfe**

- Slakt. 2 dag

• hest

- Slakt. 1 dag

• storfe

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

14/07/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V587546

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

14/07/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0388/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT LU NO PT RO
SI SE

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

Documents

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017625>