

# Labiprofen 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Labiprofen 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 3 dia

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 hora

#### **Via intravenosa:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. no withdrawal period

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

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 hora

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/02/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 32112/3002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/07/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0388/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.