

# Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

### 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:**

Grécia

---

**Disponibilidade:**

Grécia

---

**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:**

21/09/2021

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

87507/22-09-2021 / K-0248301

---

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

5/04/2022

---

**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

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.