

# Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Ketoprofen

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Svin

Nöt

Häst

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 3 dygn

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. 0 timme

**Intravenös användning:**

- 

**Häst**

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. 0 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AE03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Cypern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Godkännandedatum:**

9/10/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkännandenummer:**

CY01059V

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/09/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.