

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:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

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:

31/03/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

DC/V/0731/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/03/2021

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0388/001

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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