

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

Auktoriserad

- Ketoprofen

Product identification

Läkemedlets namn:

Labiprofen 150 mg/ml solution for injection

LABIPROFEN 150 mg/ml solutie injectabila pentru bovine porcine cabaline

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Nöt

- Milk. 0 timme

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

-

Nöt

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AE03

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Available in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

24/06/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

210103

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/03/2023

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0388/001

Berörda medlemsstater:

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

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017680>