

# 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:**

Österrike

---

**Tillgänglig i:**

Österrike

---

**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:**

26/06/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

841720

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

26/06/2023

---

**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](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.

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.

Produktresumé

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