

Labiketo vet 150 mg/ml injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Ketoprofen

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Labiketo vet 150 mg/ml injektionsvätska, lösning

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

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:

4/03/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

64609

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/03/2024

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

svenska (PDF)

Publicerad på: 21/07/2026

[Ladda ner](#)

Bipacksedel

svenska (PDF)

Publicerad på: 21/07/2026

[Ladda ner](#)

Märkningstext

svenska (PDF)

Publicerad på: 21/07/2026

Ladda ner

Gemensam fil för alla dokument

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