

File downloaded on 2026-05-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/700000213720>

Ketiva 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Registrováno

- Ketoprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ketiva 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot

Kůň

Cesta podání:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Solution for injection:**

-

Prase

- Maso. 3 day

-

Skot

- Maso. 2 day

- Milk. 0 day

-

Kůň

- Milk. no withdrawal period

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

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AE03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Finsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetviva Richter GmbH

Datum registrace:

9/04/2026

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

Finnish Medicines Agency

Registrační číslo:

44851

Datum změny stavu registrace:

9/04/2026

Referenční členský stát:

Portugalsko

Číslo procedury:

PT/V/0149/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#)

Nizozemsko Norsko Polsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.