

File downloaded on 2026-06-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/700000213722>

# 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:**

Chorvatsko

---

**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:**

13/05/2026

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registrační číslo:**

UP/I-322-05/26-01/364

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/04/2026

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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