

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

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#)

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Solution for injection:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Zulassungsdatum:

31/03/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

260055

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/03/2026

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0149/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien
Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Rumänien Slowakei Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.