

# 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

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**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:**

29/03/2026

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1243226

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/03/2026

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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