

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

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Bovino
Caballos

Vía de administración:

Solución para inyección

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Solución para inyección:**

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

9/04/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

44851

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/04/2026

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0149/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.