

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

Autorisé

- Ketoprofen

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Porc  
Bovins  
Cheval

---

### Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Solution for injection:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 3 day

•

**Bovins**

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 0 day

•

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires hybrides - changement de(s) indication(s) thérapeutique(s)  
(article 19(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/03/2026

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

260055

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/03/2026

---

**État membre de référence:**

Portugal

---

**Numéro de procédure:**

PT/V/0149/001/DC

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas  
Norvège Pologne Roumanie Slovaquie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.