

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:

Suède

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:

19/03/2026

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

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

67946

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/03/2026

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0149/001

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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