

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

Autorizzato

- Ketoprofen

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

bovini

Cavallo

### Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Solution for injection:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 1 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AE03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per ibrido - modifica dell'(le) indicazione(i) terapeutiche (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/03/2026

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

4504 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/03/2026

---

**Stato membro di riferimento:**

Portogallo

---

**Numero di procedura:**

PT/V/0149/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Paesi Bassi Norvegia Polonia Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.