

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000213731>

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:

Svezia

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:

19/03/2026

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

67946

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

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.