

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

Toegelaten

- Ketoprofen

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Portugees](#) [Roemeense](#)

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Solution for injection:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 3 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 day

- 

**Paard**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AE03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Vetviva Richter GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

19/03/2026

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Vetviva Richter GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Vergunningsnummer:**

67946

---

### **Datum toelatingswijziging:**

19/03/2026

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Portugal

---

### **Procedurenummer:**

PT/V/0149/001/DC

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.