

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/700000213731>

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

Autorisert

- Ketoprofen

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

gris  
storfe  
hest

### Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#) [Rumensk](#)

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
150.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Solution for injection:**

- 

**gris**

- Slakt. 3 dag

- 

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Milk. 0 dag

- 

**hest**

- Milk. no withdrawal period

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

- Slakt. 1 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad - endring i terapeutisk(e) indikasjon(er) (Artikkel 19(1)(a) i Forordning (EU) 2019/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/03/2026

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

67946

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/03/2026

---

**Referanse medlemsstat:**

PT

---

**Prosedyrenummer:**

PT/V/0149/001/DC

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT NL NO PL  
RO SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.