

KETOBION NEO, Perorální roztok

Neregistrováno

- Cobalt(II) chloride
- Ammonium propionate
- Desmeninol
- Propylene glycol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

KETOBION NEO, Perorální roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Koza

Ovce

Skot

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA16QA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

plast kanistr
plast kanistr
plast kanistr
plast láhev
plast láhev

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

BB Pharma a.s.

Datum registrace:

12/12/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biotika a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/086/01-C

Datum změny stavu registrace:

19/10/2022

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/10/2022

Stažení