

# KETOBION NEO, Perorální roztok

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

KETOBION NEO, Perorální roztok

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Ziege

Schaf

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA16QA01

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

BB Pharma a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

12/12/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biotika a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/086/01-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/10/2022

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.