

KETOBION NEO, Perorální roztok

Non autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KETOBION NEO, Perorální roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chèvre

Mouton

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA16QA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

BB Pharma a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biotika a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/086/01-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/10/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.