

# KETOBION NEO, Perorální roztok

Niet  
gemachtigd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

KETOBION NEO, Perorální roztok

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Geit

Schaap

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Drank

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

• **Geit**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

• **Schaap**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

• **Rund**

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 0 hour
- 

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

:

QA16QA01

---

**Afleverstatus:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Tsjechië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

BB Pharma a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

12/12/2001

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Biotika a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Toelatingsnummer:**

96/086/01-C

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

19/10/2022

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076624>