

# KETOBION NEO, Perorální roztok

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

KETOBION NEO, Perorální roztok

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Capră

Oaie

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
50.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
400.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare orală:**

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
  - Lapte. 0 oră
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA16QA01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

BB Pharma a.s.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/12/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biotika a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/086/01-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/10/2022

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.