

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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