

# KETOBION NEO, Perorální roztok

Ni odobreno

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

KETOBION NEO, Perorální roztok

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Peroralna raztopina

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Peroralna uporaba:**

- 

#### **Goat**

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

- 

#### **Sheep**

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

- 

#### **govedo**

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

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA16QA01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

BB Pharma a.s.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

12/12/2001

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biotika a.s.

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/10/2022

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.