

Rabadrop, Oral suspension

Autorisiert

- Rabies virus, strain SAD, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Rabadrop, Oral suspension
RABADROP, oraalisuspensio

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Fuchs
Waschbär

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
8.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Fuchs**
- **Waschbär**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07BD

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Finnland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

1/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

36128

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0149/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn
Lettland Litauen Polen Rumaenien Slowakei Slowenien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054539>