

# Rabadrop, Oral suspension

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Rabadrop, Oral suspension

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Zorros

Perro mapache

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

8.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI07BD

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/10/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

17588/17-02-2025/K-0235801

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/02/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0149/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bulgaria Croacia Estonia Finlandia Alemania Grecia Hungría Letonia  
Lituania Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-czv0149001-mr-rabadrop-en.pdf