

Rabadrop, Oral suspension

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rabadrop, Oral suspension
RABADROP, suspensie orală

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Renard

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
8.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Renard

-

Raccoon dog

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07BD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/10/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

240133

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/10/2024

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0149/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Estonie Finlande Allemagne Grèce Hongrie Lettonie
Lituanie Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.