

Rabadrop, Oral suspension

Autorizzato

- Rabies virus, strain SAD, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rabadrop, Oral suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

volpe

cane procione

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

8.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07BD

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/03/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

36128

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2020

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0149/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Estonia Finlandia Germania Grecia Ungheria Lettonia
Lituania Polonia Romania Slovacchia Slovenia

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