

Rabadrop, Oral suspension

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD, Live

Product identification

Legemidlets navn:

Rabadrop, Oral suspension

RABADROP, перорална суспензия

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

rev

mårhund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

8.50 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- rev
- mårhund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07BD

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

13/08/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Agency For Food Safety

Godkjenningsnummer:

0022-2908

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

13/08/2019

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0149/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR EE FI DE EL HU LV LT PL RO SI SI

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054514>