

Rabadrop, Oral suspension

Geautoriseerd

- Rabies virus, strain SAD, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Rabadrop, Oral suspension
RABADROP, oraalisuspensio

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vos
Wasbeerhond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
8.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Vos

-

Wasbeerhond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07BD

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Finland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

1/03/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

36128

Wijzigingsdatum status toelating:

1/03/2020

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0149/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Estland Finland Duitsland Griekenland Hongarije Letland
Litouwen Polen Roemenië Slowakije Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

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