

File downloaded on 2026-04-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000054537>

Rabadrop, Oral suspension

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rabadrop, Oral suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

rev

mårhund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

8.50 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07BD

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/10/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

17588/17-02-2025/K-0235801

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/02/2025

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0149/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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