

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:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/03/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

36128

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/03/2020

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

eu-puar-czv0149001-mr-rabadrop-en.pdf