

# Rabadrop, Oral suspension

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Rabadrop, Oral suspension  
RABADROP, oraliné suspensija

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

8.50 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

### Forma farmacêutica:

Suspensão oral

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Fox**

- 

**Raccoon dog**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07BD

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

23/10/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta, a.s.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/19/2555/001-005

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

23/10/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0149/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Croácia Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Letónia  
Lituânia Polónia Roménia Eslováquia Eslovénia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

RV2555.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054541>