

# Rabadrop, Oral suspension

Oprávnený

- Rabies virus, strain SAD, Live

## Product identification

### Názov lieku:

Rabadrop, Oral suspension  
RABADROP, oralna suspenzija

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)  
Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Perorálne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
8.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Perorálna suspenzia

---

**Withdrawal period by route of administration:****Perorálne použitie:**

- **Fox**
  - **Raccoon dog**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07BD

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Chorvátsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

20/08/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Číslo registrácie:**

UP/I-322-05/19-01/467

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/10/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0149/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Bulharsko Chorvátsko Estónsko Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Lotyšsko  
Litva Poľsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054538>