

Rabadrop, Oral suspension

Ima dovoljenje za promet

- Rabies virus, strain SAD, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Rabadrop, Oral suspension

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
rakunasti pes

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

8.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Peroralna suspenzija

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07BD

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

12/08/2019

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-2908

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

12/08/2019

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

CZ/V/0149/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.