

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000054539>

Rabadrop, Oral suspension

Godkänd

- Rabies virus, strain SAD, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Rabadrop, Oral suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Räv

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [slovenska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

8.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Oral suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07BD

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Finland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

1/03/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

36128

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/03/2020

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0149/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Estland Finland Tyskland Grekland Ungern Lettland
Litauen Polen Rumänien Slovakien Slovenien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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