

ОЛЕТЕТРАКОРТ аерозол

Неразрешен

- Hydrocortisone acetate
- Oleandomycin phosphate
- Tetracycline hydrochloride
- Hydrocortisone acetate
- Oleandomycin phosphate
- Tetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ОЛЕТЕТРАКОРТ аерозол

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

котка

куче

Начин на приложение:

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Португалски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Португалски](#) [Norwegian](#)

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
0.06 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)
0.45 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)
0.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)
0.10 gram(s) / 150.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)
0.75 gram(s) / 150.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)
1.50 gram(s) / 150.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Тази информация не е налична за този продукт.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD06AA54

QD07CA01

QJ01FA05

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Алуминиеви моноблокове от 90 g (Ø 35/135 mm), вътрешно лакирани с безвредно за здравето лаково покритие, не влизащо в химическо взаимодействие със съхранявания продукт и външно литографирани
Алуминиеви моноблокове от 150 g (Ø 45/150 mm) вътрешно лакирани с безвредно за здравето лаково покритие, не влизащо в химическо взаимодействие със съхранявания продукт и външно литографирани

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetprom AD

Дата на разрешение за търговия:

11/06/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetprom AD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2335

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/12/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling