

# OLETETPACORT aerosol

Ikke autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

OLETETPACORT aerosol

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hund

Kat

Kat

Hund

### Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.06 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.45 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.10 gram(s) / 150.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.75 gram(s) / 150.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.50 gram(s) / 150.00 gram(s)

---

### Lægemiddelform:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD06AA54

QD07CA01

QJ01FA05

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Afstået

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Vetprom AD

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

11/06/2009

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Vetprom AD

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

0022-2335

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/12/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.