

OLETETPACORT aerosol

Nicht autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OLETETPACORT aerosol

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Katze

Hund

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [portugiesisch](#)
[Norwegian](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [portugiesisch](#)
[Norwegian](#)

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.06 gram(s) / 90.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.45 gram(s) / 90.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.10 gram(s) / 150.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.75 gram(s) / 150.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.50 gram(s) / 150.00 gram(s)

Darreichungsform:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD06AA54

QD07CA01

QJ01FA05

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetprom AD

Zulassungsdatum:

11/06/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetprom AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2335

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.