

OLETETPACORT aerosol

Non autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OLETETPACORT aerosol

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Chat

Chien

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.06 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.45 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 150.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.75 gram(s) / 150.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.50 gram(s) / 150.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD06AA54

QD07CA01

QJ01FA05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetprom AD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/06/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetprom AD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2335

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.