

OLETETPACORT aerosol

Non autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OLETETPACORT aerosol

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

uso esterno

uso esterno

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.06 grammo(i) / 90.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.45 grammo(i) / 90.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.90 grammo(i) / 90.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.10 grammo(i) / 150.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.75 grammo(i) / 150.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.50 grammo(i) / 150.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD06AA54

QD07CA01

QJ01FA05

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetprom AD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/06/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetprom AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2335

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2025

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.