

OLETETPACORT aerosol

Ej godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

OLETETPACORT aerosol

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Katt

Hund

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [portugisiska](#)
[Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [portugisiska](#)
[Norwegian](#)

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.06 gram(s) / 90.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.45 gram(s) / 90.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.10 gram(s) / 150.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.75 gram(s) / 150.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.50 gram(s) / 150.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QD06AA54

QD07CA01

QJ01FA05

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetprom AD

Godkännandedatum:

11/06/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetprom AD

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2335

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/12/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.