

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/700000175129>

Fatromicina Ritardo 500.000 UI
+ 300.000 UI + 200.000 UI+ 1
g/10 ml

Suspenderet

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Fatromicina Ritardo 500.000 UI + 300.000 UI + 200.000 UI+ 1 g/10 ml

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Pattegris

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 international unit(s) / 1.00 Flaske

Kun tilgængelig på [English](#)
500000.00 international unit(s) / 1.00 Flaske

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 Flaske

Kun tilgængelig på [English](#)
300000.00 international unit(s) / 1.00 Flaske

Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51CE59

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Suspenderet

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/09/1982

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/05/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet