

## Fatromicina Ritardo

1.500.000 UI + 750.000 UI  
+ 750.000 UI + 2.5 g/10 ml

Sustabdytas  
registracijos  
pažymėjimo  
galiojimas

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin sodium

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Fatromicina Ritardo 1.500.000 UI + 750.000 UI + 750.000 UI + 2.5 g/10 ml

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Žirgas

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

750000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Buteliukas

Pateikiama tik [Anglų](#)

1500000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Buteliukas

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 gram(s) / 1.00 Buteliukas

Pateikiama tik [Anglų](#)

750000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Buteliukas

---

### **Vaisto forma:**

Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

#### **(ATCvet) kodas:**

QJ51CE59

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Suspended

---

### **Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik Anglų

---

**Registruotojas:**

Fatro S.p.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

29/09/1982

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Fatro S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

16/06/2025

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)