

# Larocop 20 mg/ml Suspension for injection

Ei  
myönnetty

- Copper methionate

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

Larocop 20 mg/ml Suspension for injection

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

**Kohde-eläinlajit:**

Nauta

Lammas

**Antoreitti:**

Lihakseen

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

66.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, suspensio

**Varoaika antoreiteittäin:****Lihakseen:**

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 day

- 

**Lammas**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QA12CX

---

**Reseptistatus:**

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

1/10/1991

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Ballinskelligs Veterinary Products

---

**Vastaava viranomainen:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Myyntilupanumero:**

VPA10987/025/001

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

21/11/2023

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.