

# Larocop 20 mg/ml Suspension for injection

Mhux  
awtorizzat

- Copper methionate

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Larocop 20 mg/ml Suspension for injection

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

66.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Użu għal ġol-muskoli:**

- 

**Cattle**

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

- 

**Sheep**

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

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QA12CX

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

1/10/1991

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Ballinskelligs Veterinary Products

---

**Awtorità responsabbli:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

VPA10987/025/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

21/11/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.