

# Larocop 20 mg/ml Suspension for injection

Neoprávnený

- Copper methionate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Larocop 20 mg/ml Suspension for injection

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

66.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 0 day

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QA12CX

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

1/10/1991

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ballinskelligs Veterinary Products

---

**Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Číslo registrácie:**

VPA10987/025/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/11/2023

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.