

# BARRICADE 50 mg/ml CONCENTRADO PARA EMULSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Εγκεκριμένο

- Cypermethrin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

BARRICADE 50 mg/ml CONCENTRADO PARA EMULSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό σκεύασμα για παρασκευή γαλακτώματος για δερματικό εκνέφωμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Δερματική χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 11 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 11 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP53AC08

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Spain

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis Spain S.L.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/10/1979

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

ZOETIS MANUFACTURING ITALIA S.r.l.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

2885 ESP

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

3/09/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.