

BARRICADE 50 mg/ml CONCENTRADO PARA EMULSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizado

- Cypermethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BARRICADE 50 mg/ml CONCENTRADO PARA EMULSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para emulsão para pulverização cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

- Meat and offal. 11 dia
- Milk. no withdrawal period Leche: No usar para consumo humano

-

Sheep

- Meat and offal. 11 dia
 - Milk. no withdrawal period Leche: No usar para consumo humano
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC08

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Spain S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/10/1979

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

ZOETIS MANUFACTURING ITALIA S.r.l.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2885 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

3/09/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.