

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

Oprávněný

- Cypermethrin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

BARRICADE 50 mg/ml CONCENTRADO PARA EMULSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Koncentrát na dermálny emulzný sprej

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Dermálne použitie:

- 

#### Cattle

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

- 

#### Sheep

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

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC08

---

### Právny stav dodávky:

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

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Španielsko

---

### Dostupné v:

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

3/10/1979

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Manufacturing Italia S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

2885 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

3/09/2013

---

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.