

PROSPECTO:

1. Denominación del medicamento veterinario

BARRICADE 50 mg/ml concentrado para emulsión para pulverización cutánea para bovino y ovino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Cipermetrina (48% cis:52% trans) 50 mg

Una vez reconstituido, 1 ml de emulsión contiene 0,05 mg de cipermetrina.

Líquido transparente, libre de sedimentos y de partículas en suspensión.

3. Especies de destino

Bovino y ovino.

4. Indicaciones de uso

Bovino: Tratamiento y metafilaxis de infestaciones producidas por:

- Garrapatas (*Rhipicephalus appendiculatus*, *Rhipicephalus evertsi*, *Amblyomma herbraeum*, *Amblyomma cajennense*, *Hyalomma truncatum*).
- Moscas (*Stomoxys calcitrans*, *Haematobia irritans*, *Mosca doméstica*).
- Piojos (*Linognathus vituli*, *Damalinia bovis*, *Haematopinus eurysternus*).

Ovino: Tratamiento y metafilaxis de infestaciones producidas por piojos (*Melophagus ovis*, *Damalinia ovis*, *Linognathus ovillus*).

5. Contraindicaciones

No usar en corderos de menos de 12,5 kg de peso vivo.

No usar en terneros de menos de 50 kg de peso vivo.

No usar en animales de menos de 1 mes de edad. Evitar tratar a animales muy jóvenes cuando el tiempo sea muy caluroso.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a algún excipiente.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

No debe administrarse el medicamento cuando exista amenaza de lluvia.

El uso innecesario de medicamentos antiparasitarios o su uso al margen de las instrucciones del RCM puede aumentar la presión de selección de resistencias y llevar a una disminución de la eficacia. La decisión de usar el medicamento debe basarse en la confirmación de la especie y la carga del parásito o en el riesgo de infestación basado en las características epidemiológicas para cada rebaño.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No tratar a los animales con heridas o llagas abiertas.

Este medicamento veterinario no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Utilizar el medicamento en un ambiente bien ventilado, evitando el contacto del producto con los ojos del animal. No utilizarlo dentro de la zona de ordeño o donde pueda originarse una contaminación del agua.

Debe impedirse que los animales se acicalen (laman) tras la administración del producto. Debe evitarse usar el producto cuando el tiempo es muy caluroso, y asegurarse de que los animales tengan un acceso adecuado al agua.

No tratar a los animales sedientos, hambrientos o cansados.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento debe administrarse con precaución para minimizar la exposición durante el manejo de la emulsión concentrada, de la emulsión para pulverización y de los animales tratados.

En caso de padecer problemas respiratorios o si se ha presentado malestar persistente tras la manipulación de otros piretroides, consultar con el médico antes de usar el medicamento.

Usar un equipo de protección individual consistente en gafas, mascarilla, ropa protectora, guantes (de nitrilo desechables) y botas de goma al manipular el medicamento veterinario concentrado, la emulsión de pulverización y los animales recién tratados.

Evitar el contacto con la piel, los ojos y las mucosas. En caso de derrame sobre la piel o contacto accidental lavar inmediatamente con agua abundante. Si aparece irritación, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Quítese inmediatamente la ropa contaminada. Lávese con agua y jabón las manos, cara y piel expuestas al abandonar el área de trabajo.

El tratamiento debe realizarse en recintos bien ventilados o al aire libre. No inhalar los vapores.

Cuando se pulverice en un recinto cerrado, utilizar una mascarilla de protección FFP3. Cuando se traten animales fuera del establo, no pulverizar contra el viento. No pulverizar en presencia de personas no protegidas.

No comer, beber ni fumar mientras se utilice el medicamento veterinario.

En la medida de lo posible reduzca el contacto con los animales tratados. Se debe evitar el contacto directo con los animales hasta que estén completamente secos. Utilizar siempre guantes protectores y lavar las manos y piel expuesta con agua y jabón abundante tras el contacto con ellos.

Al facultativo:

Este medicamento contiene cipermetrina. La cipermetrina puede producir sensibilización cutánea e inducir parestesia o hiperestesia tras la exposición dérmica. Es irritante para la piel y los ojos.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

Como medida de precaución, los animales deben mantenerse alejados de los cursos de agua al menos durante 12 horas después del tratamiento.

No pueden descartarse efectos a largo plazo sobre los insectos coprófagos tras el uso continuado o repetido de ectoparasiticidas piretroides. Por tanto, el tratamiento repetido con medicamentos piretroides en animales de un mismo pasto, en una misma estación, sólo debe realizarse en ausencia de tratamientos alternativos y de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación ni la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No utilizar este medicamento con ningún otro insecticida o acaricida.

Sobredosificación:

El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

En caso de ingestión oral masiva puede aparecer excitación, sialorrea profusa, incoordinación motora, convulsiones que progresan a parálisis y fibrilación muscular pudiendo llegar a producir la muerte por insuficiencia respiratoria. Generalmente, no es necesario un tratamiento. En caso de necesitarse, administrar catárticos salinos o una suspensión de carbón activado. En caso de aparición de síntomas nerviosos, el antídoto recomendado es el pentobarbital.

Impedir la ingestión de aceites y grasas ya que éstas favorecen la absorción a nivel intestinal.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Bovino y ovino:
Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de

comercialización, (encontrará los datos de contacto al final de este prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación (https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarteja_verde.doc).

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Uso cutáneo.

Se emplea en forma de pulverización, previa dilución:

	Dosis	Observaciones
Ovino: Piojos	50 mg de cipermetrina/litro de agua (equivalente a 1,0 ml del medicamento/litro de agua)	Asegurarse un completo mojado del animal
Bovino: Garrapatas	150 mg de cipermetrina/litro de agua (equivalente a 3,0 ml del medicamento /litro de agua)	Asegurarse un completo mojado del animal
Bovino: Moscas	500 mg de cipermetrina/litro de agua (equivalente a 10 ml del medicamento /litro de agua)	Asegurarse un completo mojado del animal
Bovino: Piojos	150 mg de cipermetrina/litro de agua (equivalente a 3,0 ml del medicamento /litro de agua)	Asegurarse un completo mojado del animal

La infradosificación podría resultar en un uso ineficaz y favorecer el desarrollo de resistencias.

9. Instrucciones para una correcta administración

La cantidad de producto que se tiene que utilizar debe mezclarse previamente con una pequeña cantidad de agua, agitando y diluyendo después a volumen.

10. Tiempos de espera

Bovino:

- Carne: 11 días.
- Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

Ovino:

- Carne: 11 días.
- Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que la cipermetrina podría resultar peligrosa para los peces y otros organismos acuáticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2885 ESP

Formatos:

Frasco de 250 ml.

Vial de 15 ml.

Caja con 48 viales de 15 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

Febrero 2023

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión.

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:



Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte, Edificio nº 1
c/ Quintanavides nº 13
28050 Madrid
España
Tel: +34 91 4191900

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing Italia S.R.L.
Via Franco Gorgone s.n.c.
95121 Catania
Italia