

# ADOEQMINA 10 mg/ml SOLUCION CUTANEA

Ovlašten

- Chlorhexidine digluconate solution

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

ADOEQMINA 10 mg/ml SOLUCION CUTANEA

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Za kožu

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)  
10.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Otopina za kožu

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Za kožu:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QD08AC02

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

---

**Available in:**

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

28/05/1992

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Odgovorno tijelo:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Broj autorizacije:**

384 ESP

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

9/09/2021

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

#### Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

#### Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054712>