

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ADO-CLORHEXIDINA 20 mg/ml champú

2. COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

Principios activos:

Digluconato de clorhexidina 20 mg

Solución viscosa, transparente y de color ligeramente amarilla.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

Envase de 250 ml.

4. ESPECIES DE DESTINO

Perros.

5. INDICACIONES DE USO

Tratamiento tópico de la pioderma canina causada por *Staphylococcus intermedius*, complementario de la oportuna terapia sistémica.

6. CONTRAINDICACIONES

Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Ninguna.

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

Administrar exclusivamente por vía tópica.

Evitar el contacto con los ojos y con el oído interno, si se produjera, lavar inmediatamente con abundante agua.

En caso de ingestión accidental, aplicar un tratamiento sintomático. No obstante, dada su baja toxicidad y su escasa absorción por vía digestiva no es de esperar efecto alguno.

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

Evitar el contacto con los ojos, si se produjera, lavar inmediatamente con abundante agua.

Gestación y lactancia:

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Sobredosificación:

El modo de empleo de este producto hace poco probable una intoxicación por sobredosificación.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

No procede.

Incompatibilidades principales:

Con los detergentes aniónicos.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Acontecimientos adversos

Perros

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacción de hipersensibilidad
---	-------------------------------

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 esta etiqueta-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 utilizando los datos de contacto que encontrará al final de esta etiqueta-prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Uso cutáneo.

La frecuencia de aplicación del champú será la de 2 baños por semana durante 4 semanas.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Aplicar el champú sobre el pelo húmedo del animal, frotando hasta conseguir espuma. Se realizará una primera aplicación y se enjuagará con agua abundante. Posteriormente se realizará una segunda aplicación y se dejará actuar sobre el pelo del animal durante 10 minutos, tras los cuales se enjuagará con abundante agua.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera: No procede

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

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

Proteger de la luz.

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

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

Precauciones especiales para la eliminación

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

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.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

1482 ESP

Formatos:

Frasco de 250 ml

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

03/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. DATOS DE CONTACTO**Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassar)
08520 Les Franqueses del Vallès
Barcelona
España
Tel: +34 938 495 133
E-mail: pharmacovigilance@calier.es

18. INFORMACIÓN ADICIONAL**Información adicional**

No procede

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

EXP {mm/aaaa}

Una vez abierto, uso inmediato

21. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}