

ADOEQMINA 10 mg/ml SOLUCION CUTANEA

Upoważniony

- CHLORHEXIDINE DIGLUCONATE SOLUTION

Product identification

Nazwa leku:

ADOEQMINA 10 mg/ml SOLUCION CUTANEA

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie na skórę

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór na skórę

Withdrawal period by route of administration:

Podanie na skórę:

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- **Dog**

- **Cat**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AC02

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

28/05/1992

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Laboratorios Calier S.A.

Organ odpowiedzialny:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

384 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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