

# ADOEQMINA 10 mg/ml SOLUCION CUTANEA

Autorizado

- Chlorhexidine digluconate solution

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

ADOEQMINA 10 mg/ml SOLUCION CUTANEA

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução cutânea

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Uso cutâneo:

- 

#### Horse

- Meat and offal. 0 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AC02

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Espanha

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

---

## Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/05/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

384 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/09/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.