

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO:

ADOEQMINA 10 mg/ml solución cutánea

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

Cada ml contiene:

**Principio activo:**

Clorhexidina gluconato ..... 10 mg

**Excipientes**

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Alcohol bencílico	0,02 mg
Polisorbato 80	
Agua purificada	

Solución transparente e incolora.

### 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

#### 3.1 Especies de destino

Caballos, perros y gatos.

#### 3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Desinfección de la piel, erosiones, pequeñas heridas, quemaduras leves y rozaduras.

#### 3.3 Contraindicaciones

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

#### 3.4 Advertencias especiales

Ninguna.

#### 3.5 Precauciones especiales de uso

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

No debe utilizarse en heridas profundas y extensas.

No debe utilizarse para la asepsia de zona de punción o de inyección ni para la desinfección del material quirúrgico.

No utilizar en los ojos, oídos ni en el interior de la boca u otras mucosas. En caso de contacto accidental, lavar inmediatamente con abundante agua.

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

Las crías no deberán entrar en contacto con hembras lactantes después del tratamiento hasta que el pelaje se haya secado por completo.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a la clorhexidina o a algún excipiente deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento puede causar irritación ocular. Evitar el contacto con los ojos. En caso de contacto accidental con los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante. Si la irritación persiste, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

No comer, beber ni fumar mientras se manipula el producto.

Lavarse las manos después de utilizar el medicamento veterinario.

#### Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

#### Otras precauciones

La ropa blanca sobre la que haya goteado clorhexidina no debe ponerse en contacto con lejía ya que podrían quedar manchas permanentes.

### **3.6 Acontecimiento adversos**

Caballos, perros y gatos:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Dermatitis* Fotosensibilidad Reacciones de hipersensibilidad
---	--

\* Tras uso repetido durante largo tiempo.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en la sección 16 del prospecto.

### **3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos.

### **3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Ninguna conocida.

### **3.9 Posología y vía de administración**

Uso cutáneo.

Emplear sin diluir. Limpiar y secar la zona a tratar antes de administrar el medicamento. El tratamiento puede ser aplicado una vez al día o más veces si el veterinario lo considera oportuno.

Aplicar mediante toques con una torunda de algodón empapado en el medicamento.

### **3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)**

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

### **3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias**

No procede.

### **3.12 Tiempos de espera**

Carne: Cero días

## **4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA**

4.1 Código ATCvet: QD08AC02.

### **4.2 Farmacodinamia**

La clorhexidina es un compuesto catiónico biguanídico, utilizado como antiséptico tópico y activo frente a un amplio espectro de microorganismos Gram positivos y Gram negativos, pero no frente a bacterias ácido-alcohol-resistentes, hongos, esporas y virus.

La clorhexidina reacciona con los grupos aniónicos de la superficie bacteriana, alterando la permeabilidad de la misma.

### **4.3 Datos farmacocinéticos**

La absorción de la clorhexidina a través de la piel es mínima.

## **5. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **5.1 Incompatibilidades principales**

Con los detergentes aniónicos.

### **5.2 Período de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

Período de validez después de abierto el envase primario: 1 año.

### **5.3 Precauciones especiales de conservación**

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

### **5.4 Naturaleza y composición del envase primario**

Frasco blanco de polietileno de alta densidad de 70 ml de capacidad, provisto de tapón de rosca con obturador.

Formatos:

Caja con 1 frasco de 70 ml

### **5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndose 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 al medicamento veterinario en cuestión.

## **6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

LABORATORIOS CALIER, S.A.

## **7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

384 ESP

## **8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: 28/05/1992

## **9. FECHA DE ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO**

05/2023

## **10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

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

