

PROSPECTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ADOEQMINA 10 mg/ml solución cutánea

2. COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

Principio activo:

Clorhexidina gluconato 10 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico 0,02 mg

Solución transparente e incolora.

3. ESPECIES DE DESTINO

Caballos, perros y gatos.

4. INDICACIONES DE USO

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

5. CONTRAINDICACIONES

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

6. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales:

Ninguna.

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 veterinario 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 muéstrele el prospecto o la etiqueta.

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

Lavarse las manos después de utilizar el medicamento veterinario.

Otras precauciones:

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

Gestación y lactancia:

No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos.

Sobredosificación:

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

Incompatibilidades principales:

Con los detergentes aniónicos.

7. ACONTECIMIENTOS 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. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este 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 o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los

datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante el sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

(https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

o NOTIFICAVET (<https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>).

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

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.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

No procede.

10. TIEMPOS DE ESPERA

Carne: Cero días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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

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

12. 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.

13. CLASIFICACION DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

14. NUMEROS DE AUTORIZACION DE COMERCIALIZACION Y FORMATOS

Numero de autorización de comercialización: 384 ESP

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

15. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL PROSPECTO

05/2023

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

16. 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
08520 Les Franqueses del Vallès
(Barcelona) España
Telf: +34 93 8495 133
Email: pharmacovigilance@calier.es

17. INFORMACION ADICIONAL

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.

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