ETIQUETA-PROSPECTO PARA:

Bolfo Spray

DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bolfo Spray Propoxur

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada g contiene:

Sustancia activa: Propoxur: 2,5 mg

Excipientes: c.s.p. 1 g

FORMA FARMACÉUTICA

Solución para pulverización cutánea.

INDICACIONES DE USO

Para el control de infestaciones por moscas, garrapatas, pulgas y piojos.

CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa y/o a algún excipiente.

No usar en animales enfermos o convalecientes ni con lesiones cutáneas extensas.

No usar en gatos menores de 6 semanas ni en perros menores de 3 meses.

No usar en animales bajo tratamiento tópico con corticosteroides.

REACCIONES ADVERSAS

Ocasionalmente pueden producirse reacciones de hipersensibilidad cutánea, que desaparecen al interrumpir el tratamiento.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en esta etiqueta-prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO

Perros y gatos.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN



Uso cutáneo.

Agitar bien el spray y pulverizar sobre el cuerpo del animal a unos 20 cm, evitando los ojos y la boca. En animales de pelo abundante, removerlo y aplicar el spray en la dirección contraria al pelo.

Puede ser necesario repetir el tratamiento después de 1 a 4 semanas, dependiendo de la longitud del pelo, la temporada y carga parasitaria del entorno de los animales.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN TIEMPO DE ESPERA

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales:

No rociar directamente en los ojos, hocico ni membranas mucosas del animal. En caso de contacto accidental lavar inmediatamente con agua abundante.

Los parásitos de las mascotas a menudo infestan la cesta del animal, ropa de cama y zonas habituales de descanso que deben ser tratadas con un insecticida adecuado y aspiradas regularmente o sustituidas por otras.

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

Envase a presión. Extremadamente inflamable, puede reventar si se calienta.

Proteger de la luz del sol. No exponer a temperaturas superiores a 50 °C.

No perforar ni quemar aún después del uso.

Mantener alejado de fuentes de calor, chispas, llama abierta o superficies calientes.

No pulverizar sobre una llama abierta u otra fuente de ignición.

Propoxur es un inhibidor de la colinesterasa. No utilice este medicamento si el médico le ha indicado que no puede trabajar con sustancias anticolinesterasa.

Las personas con hipersensibilidad conocida a propoxur o a algún excipiente deben evitar el contacto con el medicamento.

Evite que los niños estén en contacto directo y jueguen con el animal tratado hasta que esté seco. Los animales tratados no deben dormir junto con personas, especialmente con niños. Las mujeres embarazadas no deben administrar el producto.

Este medicamento debe utilizarse en lugares bien ventilados, preferentemente al aire libre. No respire los aerosoles y evite el contacto con la piel, los ojos y la boca. Evitar la exposición a otros individuos durante la aplicación.

No pulverizar contra el viento.

Medicamento irritante para los ojos. En caso de contacto accidental, lavar inmediatamente con agua abundante. En caso de signos de intoxicación colinérgica, como hipersalivación, vómitos, diarrea y miosis, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el envase.

Después del tratamiento quítese la ropa mojada; lávese bien las manos, la piel expuesta con el medicamento y la cara con agua y jabón.

No comer, beber ni fumar durante su uso.

Manténgase lejos de alimentos, bebidas y piensos.

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



Gestación y Lactancia: No se han descrito contraindicaciones durante la gestación. No utilizar durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar conjuntamente con otros agentes inhibidores de la colinesterasa, ni con fármacos depresores del SNC, ni con relajantes musculares.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

El modo de empleo hace improbable una intoxicación por sobredosificación. En caso de sobredosificación, los signos son típicos de agentes neurotóxicos. El tratamiento debe ser sintomático y la atropina puede resultar útil.

Incompatibilidades:

No utilizar conjuntamente con jabones o detergentes de pH alcalino.

PRECAUCIONES **ESPECIALES** PARA LA ELIMINACIÓN DEL **MEDICAMENTO** VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

El propoxur es muy tóxico para los organismos acuáticos, las aves y las abejas. Bolfo Spray no deberá entrar en contacto con cursos de agua. Nocivo para los organismos acuáticos con efectos nocivos duraderos.

Evite que los perros recién tratados entren en el agua o naden en estanques.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Agosto 2020

Uso veterinario

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Nº de Registro: 213 ESP

FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

TAMAÑO DEL ENVASE

250 ml

NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote:

MINISTERIO DE SANIDAD

Productos Sanitarios



NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización: Bayer Animal Health GmbH 51368 Leverkusen Alemania

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Tosvar S.r.l. Via del lavoro 10 20060 Pozzo d'Adda Italia

Representante local:

Elanco Spain, S.L.U. Ed. América Av. de Bruselas, 13 28108 Alcobendas (Madrid) España



MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios