

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Lifronil 67 mg solución spot-on para perros pequeños
Lifronil 134 mg solución spot-on para perros medianos
Lifronil 268 mg solución spot-on para perros grandes
Lifronil 402 mg solución spot-on para perros muy grandes

2. Composición

Una pipeta contiene:

Principios activos:

Fipronilo 67/134/268/402 mg

Excipientes:

Butilhidroxianisól E320 0,134/0,268/0,536/0,804 mg

Butilhidroxitolueno E321 0,067/0,134/0,268/0,402 mg

Solución transparente de color ámbar pálido.

3. Especies de destino

Perros 

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de las infestaciones por pulgas (*Ctenocephalides spp.*) y garrapatas (*Rhipicephalus sanguineus* y *Ixodes ricinus*).

La eficacia contra nuevas infestaciones por pulgas adultas dura hasta 2 meses.

El medicamento veterinario presenta eficacia durante 1 mes frente a garrapatas (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Para *Ixodes ricinus* y *Rhipicephalus sanguineus*, las garrapatas morirán normalmente en las 48 horas después de la primera aplicación del medicamento veterinario. En caso de que el animal ya presente una infestación por *Dermacentor reticulatus*, no está demostrado el efecto acaricida inmediato, sin embargo, las garrapatas morirán normalmente en el transcurso de una semana tras la primera aplicación del medicamento veterinario.

El medicamento veterinario puede usarse como parte de la estrategia de tratamiento para el control de la Dermatitis Alérgica por Pulgas (DAP), siempre que haya sido diagnosticada previamente por un veterinario.

5. Contraindicaciones

El medicamento veterinario no debe utilizarse en cachorros de perro menores de 2 meses de edad o en cachorros o en perros mayores que pesen menos de 2 kg.

No utilizar en animales enfermos (p. ej., enfermedades que afecten a todo el organismo, fiebre, etc.) o que se encuentren en recuperación después de una enfermedad.

No utilizar en conejos ya que pueden producirse acontecimientos adversos e incluso la muerte.

Este medicamento veterinario ha sido formulado específicamente para perros. No utilizar en gatos ya que esto podría provocar una sobredosificación.

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a algunos de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Es preciso evitar la inmersión del animal en el agua, el baño o el uso de champú de forma frecuente ya que no se dispone de pruebas sobre el mantenimiento de la eficacia del medicamento veterinario en estos casos.

El medicamento veterinario no evita que las garrapatas se fijen a los animales. Si el animal ha recibido el tratamiento antes de la exposición a las garrapatas, éstas se eliminarán en las primeras 24 a 48 horas después de haberse fijado. Por lo general, en ese momento las garrapatas no habrán ingerido sangre del animal. Esto reduce al mínimo, pero no excluye, la posibilidad de transmisión de enfermedades al animal. Una vez muertas, las garrapatas suelen desprenderse del animal, pero si alguna permanece, puede eliminarse tirando ligeramente de ella.

Las pulgas de los animales de compañía suelen infestar la cesta, la cama y sus zonas de descanso habituales, como las alfombras y el mobiliario tapizado. Por lo tanto, en caso de infestación masiva y al inicio de las medidas de control, estas zonas deben ser tratadas con un insecticida autorizado y aspirarse con regularidad.

Cuando se usa como parte de una estrategia para el tratamiento de la Dermatitis Alérgica por Pulgas se recomiendan aplicaciones mensuales al animal alérgico y a los demás perros y gatos de la casa.

Para un mejor control de la infestación por pulgas en casas con varios animales domésticos, todos los perros y gatos de la casa deben ser tratados con un insecticida autorizado.

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

Debe determinarse el peso exacto de los animales antes del tratamiento para asegurar que se aplica la pipeta del tamaño adecuado.

Evitar el contacto con los ojos del animal. En caso de contacto accidental con los ojos, lavarlos de inmediato y a fondo con abundante agua.

No aplicar el medicamento veterinario sobre heridas ni sobre la piel dañada.

El riesgo de acontecimientos adversos puede aumentar en casos de sobredosis.

Es importante asegurarse de que el medicamento veterinario se aplica en una zona en la que el animal no pueda lamerse y que los animales no se laman unos a otros después del tratamiento.

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

Debe evitarse el contacto de este medicamento veterinario con la boca o los ojos ya que puede producir irritación en estas zonas.

En caso de contacto accidental con los ojos, láveselos de inmediato y a fondo con abundante agua. Si la irritación ocular persiste consulte con un médico y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Evite que el contenido entre en contacto con la piel. Si esto ocurriera, lávese las manos con agua y jabón. Lávese siempre las manos después del manipular el medicamento veterinario.

Los animales o los propietarios de los mismos con hipersensibilidad conocida al fipronilo o a cualquiera de los demás ingredientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. No se deben tocar los animales tratados hasta que el punto de aplicación esté seco y, hasta ese momento, debe mantenerse a los niños alejados de los animales tratados. Por lo tanto, se recomienda no tratar a los animales durante el día y aplicar el medicamento veterinario con

preferencia al atardecer. Asimismo, debe evitarse que los animales recién tratados duerman con sus propietarios, en particular, con los niños.

Si ingiere o se traga el medicamento veterinario de forma accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto.

No fume, beba ni coma durante la aplicación del medicamento veterinario.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

El fipronilo puede afectar de forma adversa a los organismos acuáticos (en el agua). No se debe permitir que los perros naden en cauces de agua (p. ej., ríos, arroyos, lagos o estanques) durante los 2 días siguientes a la aplicación.

Otras precauciones:

Este medicamento veterinario puede causar efectos adversos en superficies pintadas, barnizadas o demás superficies y mobiliario de la casa.

Este medicamento veterinario es inflamable. Mantener el medicamento veterinario alejado de fuentes de calor, chispas, fuego o de cualquier otra fuente de ignición.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio con fipronilo no han demostrado efectos teratógenos ni embriotóxicos. No se han llevado a cabo estudios con este medicamento veterinario en perras gestantes ni en lactación. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Hipersalivación ¹ Reacciones en el punto de aplicación ² (decoloración de la piel, alopecia (pérdida de pelo), prurito (picor), eritema (enrojecimiento)) Prurito generalizado Pérdida generalizada de pelo Trastornos neurológicos ³ (hiperestesia [aumento de la sensibilidad a los estímulos], depresión del sistema nervioso central, síntomas neurológicos) Vómitos Trastornos del tracto respiratorio.
--	---

¹ Si el animal se lame, puede observarse un breve episodio de hipersalivación, debido principalmente a la naturaleza del excipiente (vehículo).

² Reacciones cutáneas transitorias.

³ Síntomas reversibles.

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 a su representante local > utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet>.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Unción dorsal puntual (spot-on).

Vía de administración y dosis:

Solo para uso externo.

Administrar mediante aplicación tópica sobre la piel según el peso del animal de la forma siguiente:

Peso corporal	Dosis
2 – 10 kg	1 pipeta de Lifronil 67 mg solución spot-on para perros pequeños
> 10 – 20 kg	1 pipeta de Lifronil 134 mg solución spot-on para perros medianos
> 20 – 40 kg	1 pipeta de Lifronil 268 mg solución spot-on para perros grandes
> 40 – 60 kg	1 pipeta de Lifronil 402 mg solución spot-on para perros muy grandes
Para perros de más de 60 kg	Debe usarse una combinación adecuada de los medicamentos Lifronil solución spot-on.

Modo de administración:

Extraer la pipeta del sobre. Sujetar la pipeta en posición vertical. Dar golpecitos en la parte estrecha de la pipeta para asegurar que su contenido se encuentra en el cuerpo principal. Girar y tirar de la punta rompible de la pipeta para que pueda expulsarse el contenido de la misma.

Separar el pelaje del perro hasta que la piel quede visible. Colocar la punta de la pipeta directamente sobre la piel descubierta del animal y apretar la pipeta ligeramente para vaciar su contenido en dos puntos a lo largo del lomo del perro, con preferencia en la base de la cabeza y entre los omoplatos, vaciando aproximadamente la mitad del volumen en cada punto. Apretar la pipeta varias veces para asegurar que la administración se ha realizado completamente.

Debe procurarse no humedecer en exceso el pelo del animal con el medicamento veterinario ya que esto podría darle un aspecto pegajoso al pelaje en la zona del tratamiento. No obstante, si esto ocurriera, desaparecería a las 24 horas después de la aplicación. También se puede observar la aparición de descamación y depósitos cristalinos en el pelaje de esa zona hasta 48 horas después de la aplicación.

Es importante asegurarse de que el medicamento veterinario se aplica en una zona en la que el animal no pueda lamerse y que los animales no se lamen unos a otros después del tratamiento.

Pauta de tratamiento:

Para un control óptimo de la infestación por pulgas y/o garrapatas, el programa de tratamiento puede basarse en la situación epidemiológica local.

En ausencia de estudios de seguridad, el intervalo mínimo entre dos tratamientos es de 4 semanas.

9. Instrucciones para una correcta administración

Debe determinarse el peso exacto de los animales antes del tratamiento para asegurar que se aplica la pipeta del tamaño adecuado.

Desechar cualquier pipeta abierta.

10. Tiempos de espera

No procede

11. Precauciones especiales de conservación

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

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Conservar en lugar seco. Conservar en el envase original.

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

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que el fipronilo podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos.

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.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente. Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2560 ESP

2561 ESP

2562 ESP

2563 ESP

1, 2, 3, 4, 6, 8, 9, 10, 12, 15, 18, 20, 21, 24, 30, 60, 90 o 150 pipetas.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

03/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway.
Ireland.
Teléfono: +353 (0)91 841788
vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS ZOTAL S.L.U
Carretera Nacional 630 Km 809
41900 Camas (Sevilla)
+34 954 390204

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional