

ETIQUETA-PROSPECTO

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA Y PROSPECTO

Frascos de 100,250 y 500 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Menforsan 2,5 mg/ml solución para pulverización cutánea para perros y gatos

2. COMPOSICION

Cada ml contiene:

Principio activo:

Fipronilo 2,5 mg

Solución transparente e incolora.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

250 ml

500 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Perros y gatos

5. INDICACIONES DE USO

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

Tratamiento y prevención de las infestaciones por pulgas (*Ctenocephalides spp*) y garrapatas (*Rhipicephalus spp*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes scapularis*, *Dermacentor variabilis*) en el gato.

El medicamento veterinario elimina las pulgas del animal tratado, por lo que puede ser utilizado como parte de la estrategia en el tratamiento de la Dermatitis Alérgica por Pulgas (DAP).

Tratamiento y control de las infestaciones por piojo picador (*Trichodectes canis*) en el perro y (*Felicola subrostratus*) en el gato.

6. CONTRAINDICACIONES

No utilizar en animales enfermos (enfermedad sistémica, fiebre...) o convalecientes.

No utilizar en conejos, ya que podrían ocurrir reacciones adversas incluso con resultado de muerte.

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

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Hay que tener en cuenta la posibilidad de que otros animales del mismo hogar puedan ser una fuente de reinfección de pulgas, garrapatas y piojos picadores, y tratarlos si es necesario con un medicamento apropiado

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

Evitar el contacto con los ojos del animal

Es importante asegurarse de que los animales no se lamen unos a otros después del tratamiento.

No se debe permitir que los perros se bañen en arroyos o estanques durante los 2 días después de la aplicación

Puede haber una adhesión de garrapatas solas. Por esta razón, no se puede excluir completamente la transmisión de enfermedades infecciosas si las condiciones son desfavorables.

No aplicar el medicamento veterinario sobre heridas o zonas de piel lesionadas.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a fipronilo o al alcohol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento puede causar irritación de la piel, los ojos y las mucosas. Por lo tanto, se debe evitar el contacto del medicamento con la piel, los ojos y las mucosas.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario.

En caso de contacto con la piel, lavar las manos con agua y jabón.

En caso de contacto accidental con los ojos, lavar con abundante agua.

Los animales tratados no deben ser manipulados, y no se debe permitir a los niños que jueguen con los animales tratados hasta que el lugar de la aplicación esté seco. Por lo tanto, se recomienda no tratar a los animales durante el día, sino que se traten al atardecer, procurando también que los animales recién tratados no duerman con los propietarios, en particular con los niños.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

El fipronilo puede suponer un riesgo para organismos acuáticos. No se debe permitir que los perros nadan en cursos de agua durante los dos días siguientes a la aplicación.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénos.

La formulación ha sido bien tolerada por los cachorros después de someter a tratamiento a la perra lactante.

Sobredosificación:

El riesgo de presentarse reacciones adversas puede aumentar cuando se sobredosifica, por lo tanto, los animales deben ser tratados siempre con la posología correcta correspondiente a su peso corporal.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Perros y gatos:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados)
--

Hipersalivación ¹ vómitos

Reacciones en la zona de aplicación (eritema, prurito, alopecia)
--

Trastornos neurológicos (hiperestesia, letargia, ataxia) ²

Signos respiratorios

1 En caso de lamido, debido principalmente a la naturaleza del excipiente

2 Excepcionalmente, tras la administración del medicamento. 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 al representante local del titular de la autorización de comercialización (encontrará los datos de contacto 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/>

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

Vía de administración: uso cutáneo

Posología:

Aplicuese 3 a 6 ml/kg de peso vivo (equivalente a 7,5 a 15 mg de fipronilo/kg, dependiendo de la longitud del pelo del animal: 3 ml/kg de peso vivo para animales de pelo corto y hasta 6 ml/kg para animales de pelo largo), es decir de 2 a 3 pulverizaciones/kg de peso para el spray de 250 ml y el de 500 ml y 19 a 38 pulverizaciones/kg para el spray de 100 ml.

Como parte de la estrategia en el tratamiento de la Dermatitis Alérgica por Pulgas (DAP) se recomienda una aplicación mensual en los animales alérgicos y en los que convivan con ellos.

El medicamento es activo durante 2 meses frente a pulgas y durante 4 semanas frente a garrapatas. El tratamiento frente a garrapatas se hará como mínimo una vez al mes. Frente a piojos, en caso necesario, volver a tratar al animal a las 4 semanas de realizada la primera aplicación.

En ausencia de estudios de seguridad, el intervalo mínimo de tratamiento es de 4 semanas.

Modo de administración:

A fin de que el pelo quede totalmente mojado:

Pulverizar toda la superficie del animal manteniendo el frasco a una distancia de 10-20 cm. Repartir de manera uniforme y a contrapelo para que todo el animal quede mojado. Friccionar después de la aplicación para que el medicamento penetre hasta la piel.

Dejar que el medicamento se seque de forma natural. No secar con toallas

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Pulverizar toda la superficie del animal manteniendo el frasco a una distancia de 10-20 cm. Repartir de manera uniforme y a contrapelo para que todo el animal quede mojado. Friccionar después de la aplicación para que el medicamento penetre hasta la piel.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera: No procede

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 30 °C. Proteger de la luz

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

13. 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.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. CLASIFICACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Código ATCvet: QP53AX15

15. NUMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

4446 ESP

Formatos:

Frasco de 100 ml con pulverizador

Frasco de 250 ml con pistola

Frasco de 500 ml con pistola

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

02/2026

17. DATOS DE CONTACTO

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del Lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios BILPER S.L.U
Avenida Pinoa 17
48170- Zamudio (Vizcaya/Bizkaia)
España
+34 944 520 007

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

No aplica

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp {mm/yyyy}

Una vez abierto, utilizar antes de 6 meses.

Fecha límite de utilización:

21. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}