

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Bolfo Spray

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

Por 1 g:

**Sustancia activa:**

Propoxur 2,5 mg

**Excipientes:**

Esencia fresca 760712 HR

Mezcla de gas propano/butano

Otros excipientes, c.s.p. 1 g

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

**3. FORMA FARMACÉUTICA**

Solución para pulverización cutánea.

**4. DATOS CLÍNICOS****4.1 Especies de destino**

Perros y gatos.

**4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino**

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

**4.3 Contraindicaciones**

No utilizar en animales con historial de hipersensibilidad a los anticolinesterásicos.

No utilizar en animales enfermos o convalecientes.

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

No utilizar en animales sometidos a un tratamiento tópico con cortiscosteroides.

**4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino**

No se han descrito.

**4.5 Precauciones especiales de uso****Precauciones especiales para su uso en animales**

Evítese rociar directamente en ojos, hocico o membranas mucosas del animal. En caso de contacto accidental con los ojos, lavar los ojos inmediatamente con agua abundante.

Además del uso del spray, para el perfecto control de los parásitos debe tratarse el medio ambiente del animal, sobre todo la cama, que será desparasitada o sustituida por otra.

No utilizar en otras especies que no sean las indicadas.

El propoxur es peligroso para los peces. Evitar su uso cerca de acuarios.

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

Recipiente a presión. Extremadamente inflamable.

Protéjase de los rayos solares y evítese exponerlo a temperaturas superiores a 50° C.

No pulverizar sobre una llama desnuda o un cuerpo incandescente.

Manténgase alejado de toda llama o fuente de chispas. No perforar ni quemar incluso después de usado.

No respirar los aerosoles. Usar en lugares bien ventilados.

Este producto es irritante para los ojos. En caso de contacto con los ojos, lávense inmediata y abundantemente con agua. En caso de contacto con la piel lavar inmediatamente con agua y jabón.

Las personas con hipersensibilidad conocida a propoxur deben evitar todo contacto con el medicamento.

En caso de ingestión accidental pueden aparecer signos de intoxicación colinérgica, como hipersalivación, vómitos, diarrea y miosis. En estos casos, acúdase inmediatamente al médico y muéstrele el envase y la etiqueta.



No comer, beber ni manipular durante la aplicación.  
Mantener el producto alejado de alimentos, bebidas y piensos.

**4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)**

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

**4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

**4.8 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.

**4.9 Posología y vía de administración**

Administrar una vez a la semana.

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

**4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario**

El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

**4.11 Tiempo de espera**

No procede.

**5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

Grupo farmacoterapéutico: Ectoparasitocida para uso cutáneo  
Código ATCvet: QP53AE02

**5.1 Propiedades farmacodinámicas**

Ectoparasitocida del grupo de los carbamatos que ocupa los puntos aniónico y estearásico de la acetilcolinesterasa (AChE) de forma reversible. Así, en los parásitos, la enzima es capaz de hidrolizar la sustancia activa, aunque a menor velocidad que el sustrato natural. La intoxicación se produce cuando la cantidad de propoxur presente en el organismo es tan elevada que la tasa de carbamitación de la AChE supera la tasa de hidrólisis de insecticida por la enzima. Entonces, se acumula ACh en las zonas neuroefectoras y sinápticas.

En el espectro de acción se incluyen moscas, garrapatas, pulgas y piojos en formas inmaduras y adultas.

**5.2 Datos farmacocinéticos**

En una pequeña proporción, el propoxur se absorbe por la piel y se distribuye por todo el organismo, sin acumularse en ningún tejido en particular. Las esterasas sanguíneas inactivan parte de los carbamatos circulantes, mientras que el resto es inactivado por las enzimas microsomales hepáticas. La eliminación se produce por vías renal y fecal, apareciendo 3 metabolitos designados con letras: 2-hidroxifenil-N-metilcarbamato (A), 2-isopropoxifenil-N-hidroxifenilcarbamato (B) y 2-isopropoxi-5-hidroxifenil-N-metilcarbamato (C).

**6. DATOS FARMACÉUTICOS**

**6.1 Lista de excipientes**

Esencia fresca 760712 HR  
Alcohol isopropílico  
Ácido cítrico anhidro  
Mezcla de gas propano/butano

**6.2 Incompatibilidades**

No utilizar conjuntamente jabones o detergentes de pH alcalino.



**6.3 Período de validez**

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

**6.4. Precauciones especiales de conservación**

Conservar en lugar fresco y seco.

**6.5 Naturaleza y composición del envase primario**

Envase a presión de aluminio, con recubrimiento interior epoxi fenólico, conteniendo 250 ml de medicamento, provisto de un sistema de válvula pulverizadora de descarga continua.

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

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con la normativa vigente.

Bolfo Spray no se deberá verter en cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos.

**7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Bayer Hispania, S.L.  
Av. Baix Llobregat, 3-5  
08970 Sant Joan Despí  
Barcelona  
ESPAÑA

**8. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

213 ESP

**9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN O DE LA RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

11 de diciembre de 1991.

**10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

18 de marzo de 2010

**PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO**

Condiciones de dispensación: **Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.**