

## Riassunto delle caratteristiche del prodotto

### ZANCO SHAMPOO

#### *antipulci antizecche*

#### 1 DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Zanco Shampoo

#### 2 COMPOSIZIONE QUALI-QUANTITATIVA

100 g di prodotto contengono:

Principi attivi: Tetramethrin g 0,200 - d-Phenothrin g 0,400

Eccipienti: Lauril etere solfato di sodio (al 28 %) g 40,000 - Coccoilamido propil betaina (al 32 %) g 2,000 - Polisorbato 20 g 6,000 - PEG-6 Undecilenato g 3,000 - Estratto di oleoresina di Salix alba Mill. g 5,000 - Acido Lattico g 0,700 - Butilidrossi toluene g 0,010 - Imidazolidinil urea g 0,200 - Metil + Metilcloro Isotiazolinone g 0,100 - Sodio Cloruro g 1,000 - Profumo Bergamotto g 0,500 - Acqua Deionizzata g 40,890.

#### 3 FORMA FARMACEUTICA

Emulsione per uso topico

#### 4 PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE - FARMACOCINETICHE - TOSSICOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Ectoparassitida

Classificazione ATC QP53AC30

##### 4.1. Proprietà farmacodinamiche

Il Tetramethrin ed il d-Phenothrin possono essere classificati come piretroidi che non contengono un gruppo ciano in posizione  $\alpha$  (piretroidi di tipo 1); queste molecole esplicano un'attività specifica sugli organi di senso e sulle fibre dei nervi sensoriali dei parassiti, inducendo scariche ripetitive a livello della terminazione presinaptica dei nervi motori nelle giunzioni neuromuscolari. I piretroidi sintetici agiscono direttamente sugli assoni attraverso un'interferenza con il meccanismo di apertura dei canali del Sodio, il quale è alla base della generazione e della conduzione dell'impulso nervoso. In pratica, una volta che il canale del Sodio si è aperto, esso viene mantenuto in tale posizione in fase di attivazione da parte della molecola del piretroide. La loro azione è complementare e si esplica attraverso il potere abbattente (o di knock out) del Tetramethrin e le marcate caratteristiche di killing esercitate dal d-Phenothrin..

- 4.2. **Proprietà farmacocinetiche**  
L'assorbimento percutaneo del Tetramethrin e del d-Phenothrin a seguito dell'applicazione del prodotto è da considerarsi pressoché trascurabile. La piccola frazione che viene assorbita va incontro ad una rapida degradazione metabolica.

## 5 INFORMAZIONI CLINICHE

- 5.1 **Specie animali a cui è destinato il farmaco**  
Cane.
- 5.2 **Indicazioni per l'utilizzazione**  
Il prodotto è destinato al trattamento locale delle parassitosi sostenute da pulci (*Ctenocephalides canis*), zecche (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* ecc.) e pidocchi dei cani.
- 5.3 **Controindicazioni**  
L'impiego del prodotto è controindicato nei soggetti ammalati e convalescenti. Il prodotto è inoltre controindicato in quei soggetti che presentino forme di ipersensibilità nota nei confronti dei principi attivi o dei costituenti dell'eccepiante. È comunque sconsigliato l'uso del prodotto su animali sensibili (asmatici, allergici ecc.). Non usare su animali con estese lesioni della pelle.
- 5.4 **Effetti Indesiderati**  
Nessuno conosciuto.
- 5.5 **Precauzioni speciali per l'utilizzazione**  
Il prodotto può essere impiegato senza l'assunzione di particolari precauzioni.
- 5.6 **Utilizzazione durante la gravidanza ed l'allattamento**  
Si consiglia di limitarne l'utilizzo per il tempo strettamente necessario a conseguire la completa guarigione della parassitosi e comunque sotto diretto controllo del medico veterinario.
- 5.7 **Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione**  
Evitare l'uso contemporaneo di altri antiparassitari.
- 5.8 **Posologia e modalità di somministrazione**  
Bagnare l'animale con acqua tiepida e cospargerlo con un quantitativo sufficiente di shampoo. Utilizzando un paio di guanti, massaggiare per 5-10 minuti, fino ad ottenere un'abbondante schiuma, curando che il prodotto venga distribuito uniformemente su pelo e cute. Risciacquare ed effettuare una seconda applicazione. Ripetere il trattamento dopo 4-6 giorni dalla prima applicazione ed ogniqualevolta se ne ravvisi la necessità.
- 5.9 **Sovradosaggio (Sintomi, soccorsi ed antidoti)**  
Non superare le dosi consigliate. In caso di reazione cutanea, interrompere il trattamento e detergere la cute con acqua e sapone delicato; eventualmente applicare un preparato antistaminico. Evitare un uso eccessivo ed improprio.
- 5.10 **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**  
Il prodotto è destinato esclusivamente all'uso esterno. L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso topico può dare origine a fenomeni di sensibilizzazione; in tal caso interrompere il trattamento e consultare il medico veterinario per istituire un'idonea terapia. Non usare per trattamenti prolungati; dopo breve periodo di trattamento senza risultati apprezzabili consultare il veterinario.

5.11 **Tempi di sospensione**  
Trattandosi di prodotto destinato esclusivamente al trattamento di animali da compagnia, non vengono forniti tempi di sospensione.

5.12 **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**  
Utilizzare un paio di guanti per l'applicazione del prodotto. Non contaminare con il prodotto cibi, bevande e recipienti destinati a contenerli. Dopo l'impiego, risciacquare a lungo le mani con acqua corrente e sapone. Evitare di portare il prodotto a contatto con bocca, occhi e mucose in genere; in caso di contatto accidentale lavare accuratamente la parte con abbondante acqua. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego del prodotto. Non utilizzare contemporaneamente ad altre preparazioni antiparassitarie. In caso di malessere consultare immediatamente il medico (se possibile mostrargli la confezione). Tenere il medicinale fuori dalla portata dei bambini.

## 6 INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 **Principali incompatibilità**  
Non note.  
In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.2 **Periodo di validità**  
Il prodotto mantiene inalterate le sue caratteristiche per un periodo di cinque anni dalla data di preparazione.

6.3 **Speciali precauzioni per la conservazione**  
Conservare il prodotto in luogo fresco ed asciutto ed al riparo dalla luce.

6.4 **Natura e contenuto del contenitore**  
Flaconi in Polietilene ad alta densità della capacità di ml 100, ml 200, ml 500 e ml 2000, dotati di tappo dosatore ad incastro e chiusura di sicurezza.

6.5 **Se necessario, precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale non utilizzato o dei rifiuti**  
Tutti i medicinali veterinari non utilizzati, o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali  
Il medicinale non deve entrare in corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici

7. **Denominazione sociale e indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio**  
Istituto Profilattico e Farmaceutico CANDIOLI S.p.A.  
Via A. Manzoni 2 - 10092 Beinasco (TO)

**Divieto di vendita, fornitura e/o utilizzazione**

Non pertinente

La vendita non è riservata esclusivamente alle farmacie e non è sottoposta all'obbligo di ricetta medico-veterinaria.

Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Flacone ml 100 - AIC 103239036

Flacone ml 200 - AIC 103239063

Flacone ml 500 - AIC 103239099

Flacone ml 2000 - AIC 103239113

Data della prima autorizzazione

30.12.2000

Data di revisione del testo

Settembre 2005

