

Istituto Candioli Profilattico e Farmaceutico S.p.A. via A. Manzoni, 2 - 10092 Beinasco (TO), Italy - info@candioli.it - www.candioli.it

Riassunto delle caratteristiche del prodotto

ZANCO SPRAY

- 1 DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO ZANCO SPRAY
- 2 COMPOSIZIONE QUALI-QUANTITATIVA

100 g di prodotto contengono:

Principi attivi: Tetramethrin g 0,300 - d-Phenothrin g 0,150

Eccipienti: BHT g 0,010 - Profumo Bergamotto g 0,400 - Olio di Soia g 0,200 -

Idrocarburi Isoparaffinici g 48,940 - n-Butano g 50,000.

- 3 FORMA FARMACEUTICA Soluzione spray (aerosol) per uso esterno
- PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE FARMACOCINETICHE TOSSICOLOGICHE 4 Gruppo farmacoterapeutico: Ectoparassiticida 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 α (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
- Specie animali a cui è destinato il farmaco 5.1 Cani e gatti – animali da compagnia.



5.2 Indicazioni per l'utilizzazione

Trattamento locale delle parassitosi sostenute da pulci (Ctenocephalides canis), zecche (Ixodes ricinus, Riphicephalus sanguineus ecc.) e pidocchi dei cani e dei gatti.

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'eccipiente. 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 e 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

Agitare la bombola prima dell'uso quindi spruzzare contropelo, con spruzzi ripetuti e solo per pochi secondi, da una distanza di 15-20 cm, strofinando per favorire una uniforme distribuzione del prodotto su pelo e cute. È opportuno abituare gradualmente l'animale allo spruzzo, evitando di dirigerlo verso muso, occhi e mucose. In caso di insofferenza al trattamento con lo spray, spruzzare il prodotto direttamente su un panno e distribuirlo contropelo. Ripetere il trattamento dopo 4-6 giorni dalla prima applicazione ed ogniqualvolta 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.

SPC ZANCO spray 2/4

5.12 Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Durante la somministrazione evitare di inalare il prodotto, in particolare nel caso di persone particolarmente sensibili come asmatici, allergici ecc. 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 inalare o di portare il prodotto a contatto con bocca, occhi e mucose in genere. Non mangiare, né bere, né fumare durante l'impiego del prodotto. Utilizzare in ambiente ventilato. In caso di contatto accidentale lavare accuratamente la parte con abbondante acqua. Non utilizzare contemporaneamente ad altre preparazioni antiparassitarie. In caso di malessere consultare immediatamente il medico (se possibile mostrargli la confezione). Non perforare né bruciare neppure dopo l'uso. Non vaporizzare su fiamma o corpo incandescente. 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

Recipiente sotto pressione. Conservare il prodotto in luogo fresco ed asciutto ed al riparo dalle fonti di calore dirette ed indirette. Non esporre a temperature superiori ai 50 °C.

6.4 Natura e contenuto del contenitore

Bombole in Alluminio della capacità di ml 100 (g 65 circa), ml 250 (g 163 circa) e ml 300 (g 195 circa).

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

Bombola ml 100 - AIC 103238034 Bombola ml 250 - AIC 103238073 Bombola ml 300 - AIC 103238085

Data della prima autorizzazione 30.12.2000

Data di revisione del testo Settembre 2005

K Caushel