

Zenrelia 4,8/6,4/8,5/15 mg filmovertukne tabletter til hunde. Ilunocitinib.

Indikationer: Behandling af pruritus forbundet med allergisk dermatitis hos hunde.

Behandling af kliniske manifestationer af atopisk dermatitis hos hunde.

Kontraindikationer: Må ikke anvendes til hunde med tegn på immunsuppression. Bør ikke anvendes i tilfælde af kendt overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger og risici: Almindelig: Opkastning, diarré, sløvhed. Ikke almindelig: Papillomer, interdigitale cyster. Sikkerheden af dette veterinærlægemiddel er ikke undersøgt hos hunde under 12 måneder eller med en vægt på under 3 kg. Ilunocitinib modulerer immunsystemet og kan øge modtageligheden for opportunistiske infektioner. Hunde, der får veterinærlægemidlet, skal overvåges for udvikling af infektioner og neoplasier. Ved behandling af pruritus med ilunocitinib i forbindelse med allergisk dermatitis skal alle underliggende årsager undersøges og behandles (f.eks. loppeallergi-dermatitis, kontaktdermatitis, fødevareoverfølsomhed). I tilfælde af allergisk dermatitis og atopisk dermatitis anbefales det desuden at undersøge og behandle komplicerende faktorer, såsom bakterie-, svampe- eller parasitinfektioner/-angreb (f.eks. lopper og skab). Der blev ikke observeret lægemiddelinteraktioner i feltstudier, hvor ilunocitinib blev administreret samtidig med veterinærlægemidler såsom endo- og ectoparasitocider, antimikrobielle lægemidler, vacciner og antiinflammatoriske lægemidler.

Drægtighed og diegivning: Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed, diegivning eller hos avlshunde er ikke blevet fastlagt. Anvendelse frarådes under drægtighed og diegivning. Må ikke anvendes til avlsdyr. Laboratorieforsøg med rotter har vist tegn på teratogene og føtotoxiske virkninger.

Dosering: Den anbefalede dosis er 0,6 til 0,8 mg ilunocitinib/kg legemsvægt, administreret én gang dagligt. Behovet for langtidsvedligeholdelsesbehandling baseres på individuel vurdering af fordele og risici foretaget af den ansvarlige dyrlæge. Tabletterne kan administreres med eller uden foder.

Pakningsstørrelser: Blisterpakning med 30 eller 90 tabletter.

Indehaver af markedsføringstilladelse: Elanco GmbH, Tyskland. **Udlevering:** B.

OPLYSNINGERNE ER OMSKREVET I FORHOLD TIL DET AF LÆGEMIDDELSTYRELSEN GODKENDTE PRODUKTRESUMÉ. PRODUKTRESUMÉET KAN VEDERLAGSFRIT REKVIRERES FRA ELANCO.

Forhandles af Elanco Denmark Aps, Lautrupvang 12, 1. th, 2750 Ballerup. Telefon 45 26 60 60
DKmiZEN0825