CONCEPTION DE L'ÉTUDE²

Une étude multi-sites à l'aveugle, aléatoire, avec témoin menée auprès de 338 chiens appartenant à des clients, a évalué l'efficacité et l'innocuité de Zenrelia pour le traitement du prurit ou des lésions cutanées chez les chiens ayant reçu un diagnostic de dermatite atopique, par rapport à un témoin positif, Apoquel^{MC}.

EMPLACEMENT



25 emplacements en Europe

ADMINISTRATION

Apoquel : deux fois par jour pendant 14 jours, puis une fois par jour jusqu'à la fin de l'étude

Zenrelia: une fois par jour.

DURÉE



durée initiale 56 jours



option de prolongation jusqu'à 112 jours

(154 chiens inclus

CRITÈRES D'ÉVALUATION PRIMAIRES



- Pourcentage de réduction du score EVAP par rapport à l'état initial, évalué par le propriétaire au jour 28.
- Pourcentage de réduction par rapport au score de lésions cutanées CADESI-4 initial évalué par le chercheur au jour 28.

DES PARAMÈTRES SUPPLÉMENTAIRES ONT ÉTÉ ANALYSÉS



Score EVAP Moyen



Proportion de chiens ayant obtenu une rémission clinique du prurit (EVAP <2)

CRITÈRES D'ÉVALUATION SECONDAIRES



- Proportion de chiens présentant une réduction d'au moins 50 % des résultats CADESI-4 et EVAP par rapport aux valeurs initiales au cours de l'étude.
- Réponse au traitement, évaluée par le propriétaire et par le chercheur.
- Chiens présentant une réduction ≥2 unités EVAP évalué par le propriétaire (J1 à J7, à chaque visite).
- Score CADESI-4 à chaque visite.