CONCEPTION DE L'ÉTUDE³

Une étude sur le terrain en double aveugle, aléatoire et contrôlée par placebo, menée à différents emplacements en Amérique du Nord, a permis d'évaluer l'efficacité et l'innocuité de Zenrelia pour le traitement du prurit ou des lésions cutanées chez 268 chiens souffrant de dermatite atopique.



Les animaux répondant aux critères d'inclusion de l'étude ont été randomisés dans un rapport 2:1 pour recevoir des doses orales quotidiennes de Zenrelia ou d'un placebo pendant 112 jours.



Administration

Zenrelia a été administré à la dose indiquée sur l'étiquette (0,6 à 0,8 mg/kg), une fois par jour, jusqu'au jour 112.



Visites

Les visites ont eu lieu les jours 14, 28, 56, 84 et 112

CRITÈRE D'ÉVALUATION PRIMAIRE



Succès du traitement, défini comme suit : réduction d'au moins 50 % par rapport à l'état initial, soit selon les scores EVAP évalués par le propriétaire ou selon les scores CADESI-4 évalués par le chercheur.

DES PARAMÈTRES SUPPLÉMENTAIRES ONT ÉTÉ ANALYSÉS



Résultats moyens EVAP



Proportion de chiens atteignant des valeurs normales de démangeaisons (EVP <2)

CRITÈRES D'ÉVALUATION SECONDAIRES



- Proportion de chiens présentant une réduction d'au moins 50 % des valeurs CADESI-4 et EVAP par rapport aux valeurs initiales au cours de l'étude.
- Réponse globale au traitement, évaluée par le propriétaire et par le chercheur.