CONCEPTION DE L'ÉTUDE³

Une étude de terrain à l'aveugle, randomisée, contrôlée par placebo, menée sur plusieurs sites à travers les États-Unis ayant pour objectif d'évaluer l'efficacité et l'innocuité de Zenrelia pour le traitement du prurit chez 306 chiens présentant au moins un type de dermatite allergique.



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.



Durée

Durée initiale **28 jours**Option de prolongation jusqu'à **112 jours**

CRITÈRE D'ÉVALUATION PRIMAIRE



Succès du traitement, défini comme suit : réduction d'au moins 50 % par rapport à l'état initial selon les scores EVAP évalués par le propriétaire durant au moins 5 jours sur les 7 premiers jours du traitement.

CRITÈRES D'ÉVALUATION SECONDAIRES



- Réduction de l'indice EVAP évalué par le chercheur (dermatite) par rapport à l'état initial (jours 0, 7 et 28)
- Réduction de l'indice EVAP évalué par le propriétaire (jours 1-7, 14 et 28) par rapport à l'état initial.
- Proportion de chiens présentant une réduction ≥ 50 % de l'indice EVAP évalué par le propriétaire par rapport à l'état initial (jours 1-7, 14 et 28)
- Proportion de chiens présentant une réduction ≥ 2 unités EVAP évalué par le propriétaire par rapport à la valeur initiale (jours 1-7, 14 et 28)