

NOVO

ElancoTM

Alivie o prurido.
Ative o modo Zen com...

Zenrelia[®]



Zenrelia[®] é o NOVO inibidor de JAK para cães com dermatite alérgica e atópica

Entre no Modo Zen de Zenrelia aqui





Atua rapidamente

Melhorias visíveis em apenas um dia¹



Zenrelia proporciona uma ação rápida

Melhoria visível do prurido alérgico desde o primeiro dia¹



Zenrelia não apresenta efeito rebound

Graças ao seu regime de dosagem consistente, uma vez por dia¹



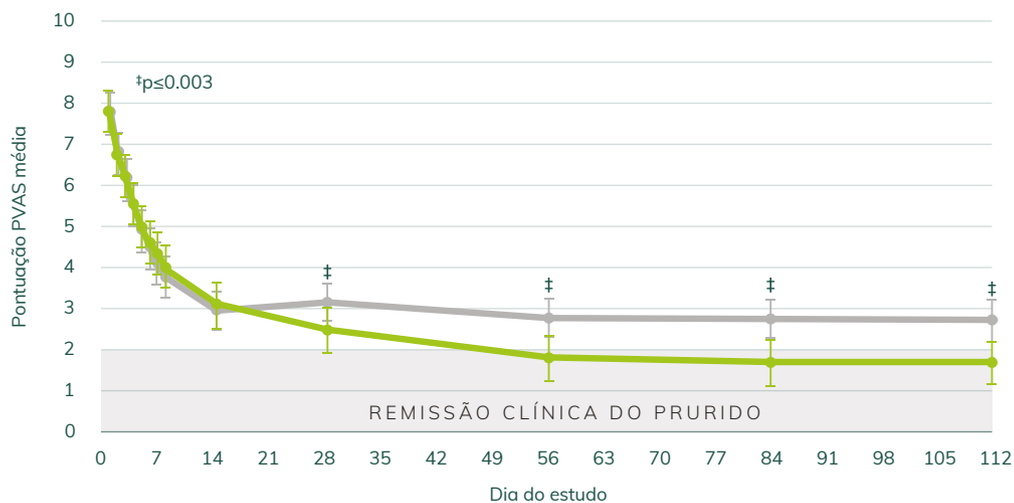
Zenrelia ajuda a reduzir o prurido de forma contínua

Alívio contínuo para um conforto duradouro^{*1}



Ilunocitinib Oclacitinib

Pontuação PVAS avaliada pelo tutor



Gravidade do prurido

EXTREMAMENTE GRAVE

GRAVE

MODERADA

LEVE

MUITO LEVE

NORMAL

Estudo de campo prospetivo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, realizado com 338 cães¹.

Regime posológico: **Ilunocitinib (Zenrelia) foi administrado uma vez por dia desde o primeiro dia**, enquanto o **oclacitinib foi administrado duas vezes por dia** durante os primeiros 14 dias e, em seguida, reduzido para uma vez por dia.

PVAS é uma ferramenta que ajuda a medir o nível de prurido em cães. É uma escala linear de 0 a 10, com números crescentes correspondendo a uma crescente gravidade do prurido.^{2,3} *De acordo com a avaliação de um estudo no qual o Zenrelia foi administrado até 112 dias.

Um maior número de cães atinge a normalidade¹

Zenrelia®

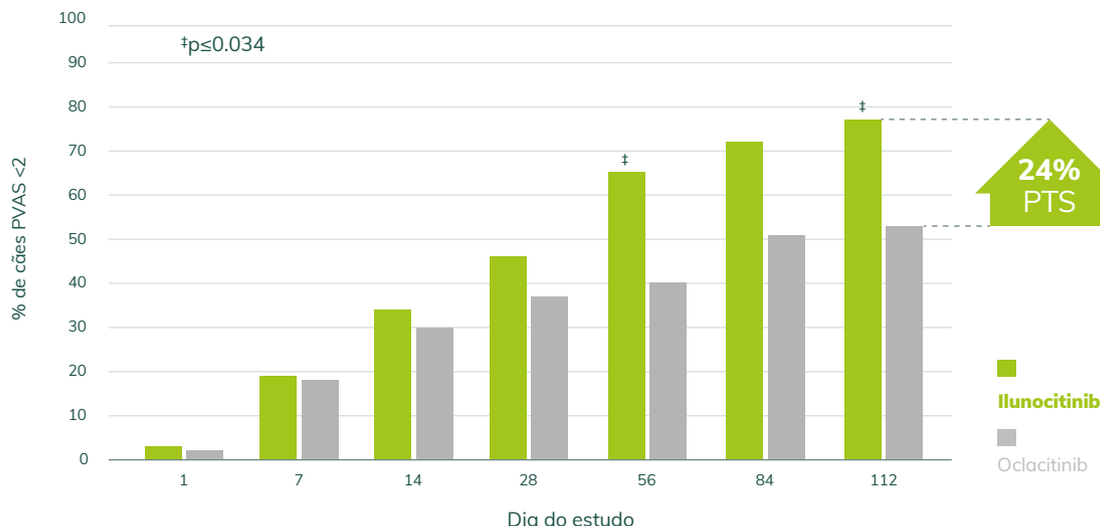


Com Zenrelia® 77% dos cães atingiram remissão clínica do prurido*, vs 53% dos cães tratados com oclacitinib¹

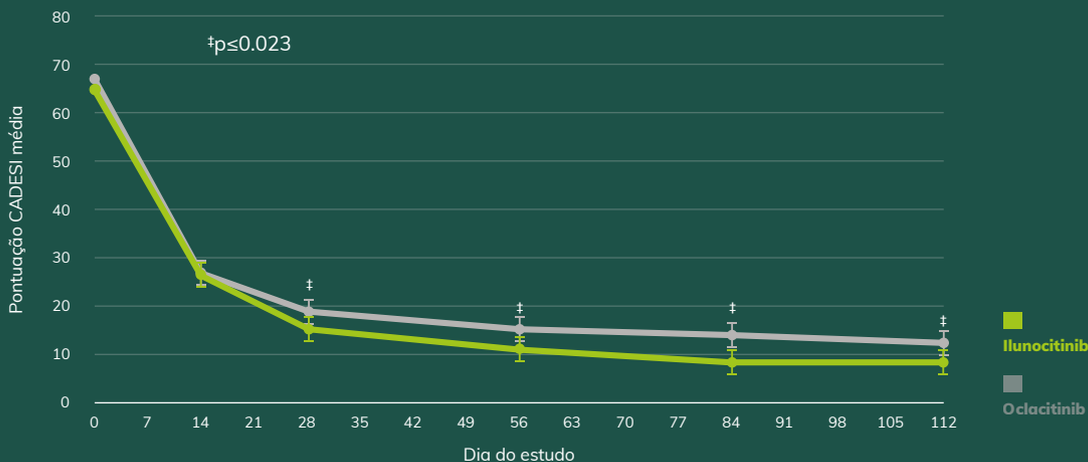
* O nível normal de prurido ou remissão clínica é definido como um estado em que a gravidade da doença é mínima e não afeta significativamente o dia a dia do paciente, com uma pontuação de prurido comparável à de um cão "normal" e não alérgico (PVAS <2).¹



Percentagem de cães com uma pontuação PVAS <2



Pontuação CADESI avaliada pelo médico veterinário



Zenrelia® reduz o prurido e melhora as lesões cutâneas, oferecendo uma eficácia melhorada, em comparação com o oclacitinib¹

CADESI-04 é uma ferramenta que ajuda a medir o nível de lesões cutâneas em cães. As medições incluem 20 zonas corporais tipicamente afetadas em cães atópicos. Três lesões (eritema, liquenificação e alopecia/escoriação) são pontuadas de 0 a 3 em cada zona.⁴



**1 dose única diária,
desde o início**

Com uma posologia simples,
Zenrelia® proporciona uma
eficácia contínua sem efeito
rebound do prurido¹

A dose única diária proporciona:

Conveniência

Administração em casa,
simples e sem alterações
no regime posológico para
um alívio contínuo.

Cumprimento

Promove a **adesão do
tutor** ao tratamento.⁵

Relação custo-benefício

Implica **menos custos** no
início do tratamento.

Eficaz para⁶:



Zenrelia®

Tabela de dosagem

Zenrelia®

Elanco™

Zenrelia deve ser administrado uma vez por dia, com ou sem alimentos, na dose de 0,6 a 0,8 mg de ilunocitinib/kg de peso corporal.



Peso corporal (kg) do cão	4,8 mg	6,4 mg	8,5 mg	15 mg
	Número de comprimidos a administrar diariamente			
3,0–4,0	1 comprimido			
4,1–5,3		1 comprimido		
5,4–6,5			1 comprimido	
6,6–8,0	1 comprimido			
8,1–10,6		1 comprimido		
10,7–14,1			1 comprimido	
14,2–16,0		2 comprimidos		
16,1–19,5			2 comprimidos	
19,6–24,9				1 comprimido
25,0–28,3			2 comprimidos	
28,4–37,4				2 comprimidos
37,5–49,9				3 comprimidos
50,0–62,4				4 comprimidos
62,5–74,9				5 comprimidos
≥75	Administrar a combinação adequada de comprimidos			

Disponível em 4 dosagens e embalagens de 30 ou 90 comprimidos

Leia o código QR e acesse a mais informações sobre o Zenrelia →



Zenrelia®, Elanco e a barra diagonal são marcas registradas da Elanco ou das suas filiais. ©2025 Elanco Animal Health, Inc. ou suas filiais. PM-PT-25-0105

Zenrelia®, eficácia e segurança



Um ensaio clínico demonstrou a eficácia e a segurança do Zenrelia em comparação com o oclacitinib para o tratamento do prurido e de lesões cutâneas em cães com dermatite atópica.¹



Zenrelia apresenta um perfil de segurança comparável ao do oclacitinib¹, tendo sido bem tolerado com a administração concomitante de vacinas, AINE, antiparasitários e antimicrobianos. Não foram observadas interações quando administrado concomitantemente com vacinas de reforço, tal como demonstrado num estudo randomizado controlado.⁷



Quando questionados os tutores dos cães sobre "Quanto melhorou o seu cão?", Zenrelia obteve uma pontuação a partir do dia 28 significativamente superior à do oclacitinib.¹

Zenrelia® atua sobre o prurido na sua origem.



Conheça a eficácia de Zenrelia® digitalizando o código QR →



Zenrelia®

Alivie o prurido.

Ative o modo Zen com...

Zenrelia®

Elanco™

✔ **Atua rapidamente, melhorias visíveis em apenas um dia¹**

✔ **Um maior número de cães recupera a normalidade¹**

- Sem efeito rebound do prurido.
- Alívio contínuo do prurido para um conforto a longo prazo.
- Mais cães atingiram a remissão clínica do prurido em comparação com o oclacitinib.
- As lesões cutâneas melhoraram substancialmente em comparação com o oclacitinib.

✔ **1 administração única por dia, desde o início¹**

✔ **Zenrelia® apresenta um perfil de segurança comparável ao do oclacitinib¹**

✔ **Distintamente avaliado pelos tutores de cães e médicos veterinários¹**



Nome do medicamento veterinário: Zenrelia 4,8 mg comprimidos revestidos por película para cães, Zenrelia 6,4 mg comprimidos revestidos por película para cães, Zenrelia 8,5 mg comprimidos revestidos por película para cães, Zenrelia 15 mg comprimidos revestidos por película para cães. **Titular da A.I.M.:** Elanco GmbH. **Composição:** Cada comprimido revestido por película contém: Substância ativa: 4,8 mg de ilunocitinib, 6,4 mg de ilunocitinib, 8,5 mg de ilunocitinib, 15 mg de ilunocitinib. **Espécies alvo:** Caninos (cães). **Indicações de utilização para cada espécie-alvo:** Tratamento do prurido associado a dermatite alérgica em cães. Tratamento de manifestações clínicas de dermatite atópica em cães. **Posologia e via de administração:** Via oral. A dose recomendada é de 0,6 a 0,8 mg de ilunocitinib/kg peso corporal, administrado uma vez por dia. A necessidade de um tratamento de longo prazo deve basear-se numa avaliação individual de benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável. Os comprimidos podem ser administrados com ou sem alimentos. A seguinte tabela de dosagem indica o número de comprimidos necessários.

Peso corporal (kg) do cão	Dosagem e número de comprimidos a administrar:			
	4,8 mg comprimidos	6,4 mg comprimidos	8,5 mg comprimidos	15 mg comprimidos
3,0 – 4,0	0,5			
4,1 – 5,3		0,5		
5,4 – 6,5			0,5	
6,6 – 8,0	1			
8,1 – 10,6		1		
10,7 – 14,1			1	
14,2 – 16,0		1,5		
16,1 – 19,5			1,5	
19,6 – 24,9				1
25,0 – 28,3			2	
28,4 – 37,4				1,5
37,5 – 49,9				2
50,0 – 62,4				2,5
62,5 – 74,9				3
≥ 75	Administrar a combinação adequada de comprimidos			

Os comprimidos podem ser fracionados pela ranhura existente a meio. **Instruções com vista a uma administração correta:** Estes comprimidos podem ser administrados com ou sem alimentos. **Contraindicações:** Não administrar a cães com evidência de imunossupressão. Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes. **Eventos adversos:** Cães: A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

Advertências especiais: **Precauções especiais de utilização** **Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:** A segurança deste medicamento veterinário não foi determinada em cães com menos de 12 meses de idade ou com peso inferior a 3 kg. Assim, a sua administração nesses casos deve basear-se na avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário. O ilunocitinib modula o sistema imunitário e pode aumentar a suscetibilidade a infeções oportunistas. Os cães aos quais foi administrado o medicamento veterinário devem ser monitorizados para detetar o desenvolvimento de infeções e neoplasias. Não administrar a cães com evidência de neoplasia maligna, demodecose ou imunossupressão, tal como hiperadrenocorticismo, uma vez que a substância ativa não foi avaliada nestes casos. Durante o tratamento do prurido associado a dermatite alérgica com ilunocitinib, deve ser investigada e tratada qualquer causa subjacente (por ex. dermatite alérgica a picada da pulga, dermatite de contacto, hipersensibilidade alimentar). Além disso, em casos de dermatite alérgica e dermatite atópica, é recomendada a investigação e tratamento de outros fatores que possam causar complicações, tais como infeções bacterianas, fúngicas ou infestações parasitárias (por ex. pulgas e sarna). **Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:** Lavar as mãos após administração. A ingestão acidental pode ser nociva. Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo. Manter os comprimidos e as metades de comprimido não administrados na embalagem original até à próxima administração, de modo a impedir que as crianças tenham acesso direto ao medicamento veterinário. **AIM n.º:** EU/2/25/349/001-003, EU/2/25/349/004-006, EU/2/25/349/007-009, EU/2/25/349/010-012. Data da AIM: 08/2025. **Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.**

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Vômito, Diarreia, Letargia
Pouco frequentes (1 a 10 animais / 1 000 animais tratados):	Papiloma, Quisto interdigital

1. Forster S, et al. Vet Dermatol. 2025;1-10. 2. Hill P.B, et al. Vet Dermatol. 2007;18(5):301-308. 3. Rybníček J, et al. Vet Dermatol. 2009;20(2):115-122 4. Olivry T, et al. Vet Dermatol. 2014;25(2):77-85. 5. Talamonti Z, et al. Vet Med Int. 2015;61:8216. 6. Data on file REF-26909. 7. King S, et al. Serological response to core booster vaccination in dogs treated with a novel JAK inhibitor. ISCAID 2024. Vancouver, Canada.