

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				
4,1–5,3				
5,4–6,5				
6,6–8,0				
8,1–10,6				
10,7–14,1				
14,2–16,0				
16,1–19,5				
19,6–24,9				
25,0–28,3				
28,4–37,4				
37,5–49,9				
50,0–62,4				
62,5–74,9				
≥75	Administrar a combinação adequada de comprimidos			

Disponível em 4 dosagens e embalagens de 30 ou 90 comprimidos

Leia o código QR e **aceda a mais informações sobre o Zenrelia** →



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.

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

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.**