

# Zenrelia 4.8 mg - Film-coated tablet

Autorizado

- Ilunocitinib

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Zenrelia 4.8 mg - Film-coated tablet

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
4.80 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Perros**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QD11AH92

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponible en:**Alemania , Austria , España , Francia , Italia

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/07/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/07/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 22/10/2025

[Descargar](#)