

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zenrelia 4,8 mg potahované tablety pro psy  
Zenrelia 6,4 mg potahované tablety pro psy  
Zenrelia 8,5 mg potahované tablety pro psy  
Zenrelia 15 mg potahované tablety pro psy

## 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá potahovaná tableta obsahuje:

### Léčivá látka:

4,8 mg ilunocitinibum  
6,4 mg ilunocitinibum  
8,5 mg ilunocitinibum  
15 mg ilunocitinibum

### Pomocné látky:

Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek
<b>Jádro tablety:</b>
Mikrokrytalická celulóza 302
Dihydrát hydrogenfosforečnanu vápenatého
Předbobtnalý škrob
Povidon K30
Magnesium-stearát
<b>Obal tablety (Opadry QX 321A220011 žlutá):</b>
Roubovaný kopolymer makrogolu a polyvynilalkoholu (E1209)
Mastek (E553b)
Oxid titaničitý (E171)
Glycerol-monooktanodekanoát (E471)
Polyvinylalkohol (E1203)
Žlutý oxid železitý (E172)
Červený oxid železitý (E172)
Černý oxid železitý (E172)

Žluté, podlouhlé potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

## 3. KLINICKÉ INFORMACE

### 3.1 Cílové druhy zvířat

Psi.

### 3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

Léčba pruritu spojeného s alergickou dermatitidou u psů.  
Léčba klinické manifestace atopické dermatitidy u psů.

### 3.3 Kontraindikace

Nepoužívat u psů s prokázanou imunosupresí.

Nepoužívat v případech přecitlivělosti na léčivou látku nebo některou z pomocných látek.

### 3.4 Zvláštní upozornění

Nejsou.

### 3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Bezpečnost tohoto veterinárního léčivého přípravku nebyla zkoumána u psů mladších 12 měsíců nebo vážících méně než 3 kg. Proto by jeho použití v těchto případech mělo být založeno na zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Ilunocitinib moduluje imunitní systém a může zvýšit náchylnost k oportunním infekcím. Psi, kterým je podáván tento veterinární léčivý přípravek, by měli být sledováni z hlediska možného rozvoje infekcí a neoplazie.

Nepoužívejte u psů s prokázanou maligní neoplazií, demodikózou nebo imunosupresí jako je hyperadrenokorticismus, jelikož léčivá látka nebyla v těchto případech hodnocena.

Při léčbě pruritu spojeného s alergickou dermatitidou s využitím ilunocitinibu je třeba vyšetřit a léčit všechny primární příčiny (např. bleší alergickou dermatitidu, kontaktní dermatitidu, přecitlivělost na složky potravy). Kromě toho se v případě alergické dermatitidy a atopické dermatitidy doporučuje vyšetřit a léčit komplikující faktory, jako jsou bakteriální, plísňové nebo parazitární infekce/infestace (např. blechami nebo svrabem).

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Po podání si umyjte ruce.

Náhodné požití může být nebezpečné.

V případě náhodného požití vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Abyste zabránili přístupu dětí k veterinárnímu léčivému přípravku, uchovávejte tablety a nepoužité poloviny tablet v původním obalu až do dalšího podání.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

### 3.6 Nežádoucí účinky

Psi:

Časté (1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat):	Zvracení, průjem, letargie
Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat):	Papilom, interdigitální cysta

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď

držitelé rozhodnutí o registraci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v příbalové informaci.

### 3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti, laktace nebo u chovných psů.

#### Březost a laktace:

Použití není doporučováno během březosti a laktace.

Laboratorní studie u potkanů prokázaly teratogenní a fetotoxické účinky.

#### Plodnost:

Použití není doporučováno u chovných zvířat.

### 3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

V terénních studiích, kdy byl ilunocitinib podáván současně s veterinárními léčivými přípravky, jako jsou endo- a ektoparazitika, antimikrobika, vakcíny a nesteroidní protizánětlivé léky, nebyly pozorovány žádné lékové interakce.

Vliv podávání ilunocitinibu na vakcinaci psím parvovirem (CPV), virem psinky (CDV), psím adenovirem-2 (CAV-2), psí parainfluenzou (CPiV) a inaktivovanou vakcínou proti vzteklině (RV) byl studován na 10měsíčních nevakcinovaných psech, kterým bylo podáváno 2,4 mg/kg (3násobek maximální doporučené dávky) po dobu 89 dnů. 28. den po primovakcinaci základní modifikovanou živou vakcínou (CAV-2, CDV a CPV) byla na základě hodnocení titrů sérových protilátek pozorována adekvátní imunitní odpověď. Odpověď na primovakcinaci CPiV (doplňková vakcína) byla u zkoumaných štěňat nad prahovou hodnotou u 4 z 6 jedinců oproti 6 z 8 jedinců v kontrolní skupině. Byla pozorována zpožděná nebo snížená odpověď na vakcínu RV. Klinický význam těchto účinků pozorovaných u štěňat vakcinovaných během podávání ilunocitinibu podle doporučeného dávkování je nejasný. Účinek ilunocitinibu na odpověď na boosterovou vakcinaci byl zkoumán u 10měsíčních vakcinovaných štěňat, kterým byla podávána 1násobná nebo 3násobná doporučená dávka (0,6–0,8 mg/kg nebo 1,8–2,4 mg/kg) po dobu 56 dnů, a nebyl prokázán žádný rozdíl v odpovědi na boosterovou vakcinaci mezi kontrolní skupinou a skupinou s 1násobnou nebo 3násobnou dávkou ilunocitinibu.

### 3.9 Cesty podání a dávkování

Perorální podání.

Doporučená dávka je 0,6–0,8 mg ilunocitinibu/kg živé hmotnosti podávaného jednou denně.

Požadavek na dlouhodobou terapii by měl být založen na individuálním zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Tyto tablety mohou být podávány s krmivem nebo bez něj.

Dávkovací tabulka níže ukazuje požadované množství tablet. Tablety jsou dělitelné podél dělicí rýhy.

Živá hmotnost (kg) psa	Síla a počet podávaných tablet:			
	4,8 mg tablety	6,4 mg tablety	8,5 mg tablety	15 mg tablety
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	Podávejte vhodnou kombinaci sil tablet.			

### 3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)

Tablety s ilunocitinibem byly perorálně podávány zdravým štěňatům bígla ve stáří 11–12 měsíců jednou denně po dobu 6 měsíců v dávkách 0,8 mg/kg živé hmotnosti (ž. hm.), 1,6 mg/kg ž. hm., 2,4 mg/kg ž. hm. a 4,0 mg/kg ž. hm. Klinické příznaky, které pravděpodobně souvisely s léčbou ilunocitinibem, zahrnovaly: interdigitální cysty s výtokem nebo bez něj, otoky a/nebo strupy na tlapkách a ztlustění a/nebo změnu zbarvení tlapek. U některých štěňat, častěji u samců, bylo při 3násobné dávce po 8 týdnech podávání zjištěno mírné snížení počtu červených krvinek. Toto snížení spontánně ustoupilo a postupně se upravilo na hodnoty před zahájením léčby.

Neexistuje žádné specifické antidotum, v případě příznaků předávkování by měli být psi léčeni symptomaticky.

### 3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence

Neuplatňuje se.

### 3.12 Ochranné lhůty

Neuplatňuje se.

## 4. FARMAKOLOGICKÉ INFORMACE

### 4.1 ATCvet kód: QD11AH92.

### 4.2 Farmakodynamika

Ilunocitinib je inhibitor Janusovy kinázy (JAK). Inhibuje funkci různých pruritogenních a prozánětlivých cytokinů a také cytokinů podílejících se na alergické reakci závislé na enzymové činnosti JAK. Ilunocitinib má minimální vliv na jiné proteinové a lipidové kinázy, a proto má omezené riziko necílených účinků. Nicméně ilunocitinib může mít také vliv na ostatní cytokiny (například na ty, které se podílejí na obranyschopnosti nebo hematopoéze), které mají potenciál pro rozvoj nežádoucích účinků.

### 4.3 Farmakokinetika

Ilunocitinib se po perorálním podání u psů rychle a dobře vstřebává. Po perorálním podání tablety v dávkách 0,8 mg/kg u nakrmených psů byla absolutní biologická dostupnost 80 %. Biologický poločas je 5,0 hodiny. U psů nalačno byla perorální biologická dostupnost 58 % a vykazovala podobný biologický poločas jako u psů nakrmených (5,4 hodiny). Čas k dosažení maximální plazmatické koncentrace ( $t_{max}$ ) byl mezi 1 až 4 hodinami.

Po opakovaném perorálním podání nedošlo k žádné významné akumulaci.

Ilunocitinib se vylučuje rovnoměrně stolicí a močí.

Po intravenózním podání 0,8 mg/kg měl ilunocitinib nízkou plazmatickou clearance 437 ml/h/kg. Distribuční objem činil 1,58 l/kg a terminální biologický poločas činil 4,4 hodiny.

## **5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **5.1 Hlavní inkompatibility**

Neuplatňuje se.

### **5.2 Doba použitelnosti**

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 2 roky.

Nepoužité poloviny tablet vraťte do blistru a spotřebujte při příštím podání.

### **5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

### **5.4 Druh a složení vnitřního obalu**

Jednodávkové blistry z PA-aluminium-PVC/aluminum-PET-papíru. Každý blister obsahuje 10 potahovaných tablet. Papírová krabička obsahuje 10, 30 nebo 90 potahovaných tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### **5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpady, které pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

## **6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Elanco GmbH

## **7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/25/349/001-012

## **8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 24/07/2025

## **9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## 10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v [databázi přípravků Unie \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

## **PŘÍLOHA II**

### **DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**

#### **SPECIFICKÉ FARMAKOVIGILANČNÍ POŽADAVKY:**

Držitel rozhodnutí o registraci zaznamená do farmakovigilanční databáze všechny výsledky a výstupy procesu řízení signálů, včetně závěru o poměru přínosů a rizik, podle následující frekvence: ročně.



**PŘÍLOHA III**  
**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

## PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Papírová krabička

### 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zenrelia 4,8 mg potahované tablety

Zenrelia 6,4 mg potahované tablety

Zenrelia 8,5 mg potahované tablety

Zenrelia 15 mg potahované tablety

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

4,8 mg ilunocitinibum/tableta

6,4 mg ilunocitinibum/tableta

8,5 mg ilunocitinibum/tableta

15 mg ilunocitinibum/tableta

### 3. VELIKOST BALENÍ

10 tablet

30 tablet

90 tablet

### 4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Psi

### 5. INDIKACE

### 6. CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

### 7. OCHRANNÉ LHŮTY

### 8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

### 9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Nepoužité poloviny tablet spotřebujte při příštím podání.

**10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.


**11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.

**12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Elanco 

**14. REGISTRAČNÍ ČÍSLA**

EU/2/25/349/001 (10 tablet, 4,8 mg)  
EU/2/25/349/002 (30 tablet, 4,8 mg)  
EU/2/25/349/003 (90 tablet, 4,8 mg)  
EU/2/25/349/004 (10 tablet, 6,4 mg)  
EU/2/25/349/005 (30 tablet, 6,4 mg)  
EU/2/25/349/006 (90 tablet, 6,4 mg)  
EU/2/25/349/007 (10 tablet, 8,5 mg)  
EU/2/25/349/008 (30 tablet, 8,5 mg)  
EU/2/25/349/009 (90 tablet, 8,5 mg)  
EU/2/25/349/010 (10 tablet, 15 mg)  
EU/2/25/349/011 (30 tablet, 15 mg)  
EU/2/25/349/012 (90 tablet, 15 mg)

**15. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

**Blistry**

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Zenrelia



**2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH**

4,8 mg ilunocitinibum

6,4 mg ilunocitinibum

8,5 mg ilunocitinibum

15 mg ilunocitinibum

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DATUM EXSPIRACE**

Exp. {mm/rrrr}

## **B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

### 1. Název veterinárního léčivého přípravku

Zenrelia 4,8 mg potahované tablety pro psy  
Zenrelia 6,4 mg potahované tablety pro psy  
Zenrelia 8,5 mg potahované tablety pro psy  
Zenrelia 15 mg potahované tablety pro psy

### 2. Složení

Každá potahovaná tableta obsahuje:

#### Léčivá látka:

4,8 mg, 6,4 mg, 8,5 mg nebo 15 mg ilunocitinibum.

Žluté, podlouhlé potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

### 3. Cílové druhy zvířat



Psi.

### 4. Indikace pro použití

Léčba pruritu spojeného s alergickou dermatitidou u psů.  
Léčba klinické manifestace atopické dermatitidy u psů.

### 5. Kontraindikace

Nepoužívat u psů s prokázanou imunosupresí.  
Nepoužívat v případech přecitlivělosti na léčivou látku nebo některou z pomocných látek.

### 6. Zvláštní upozornění

#### Zvláštní upozornění:

Nejsou.

#### Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Bezpečnost tohoto veterinárního léčivého přípravku nebyla zkoumána u psů mladších 12 měsíců nebo vážících méně než 3 kg. Proto by jeho použití v těchto případech mělo být založeno na zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Ilunocitinib moduluje imunitní systém a může zvýšit náchylnost k oportunním infekcím. Psi, kterým je podáván tento veterinární léčivý přípravek, by měli být sledováni z hlediska možného rozvoje infekcí a neoplazie.

Nepoužívejte u psů s prokázanou maligní neoplazií, demodikózou nebo imunosupresí jako je hyperadrenokorticismus, jelikož léčivá látka nebyla v těchto případech hodnocena.

Při léčbě pruritu spojeného s alergickou dermatitidou s využitím ilunocitinibu je třeba vyšetřit a léčit všechny primární příčiny (např. bleší alergickou dermatitidu, kontaktní dermatitidu, přecitlivělost na složky potravy). Kromě toho se v případě alergické dermatitidy a atopické dermatitidy doporučuje vyšetřit a léčit komplikující faktory, jako jsou bakteriální, plísňové nebo parazitární infekce/infestace (např. blechami nebo svrabem).

#### Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Po podání si umyjte ruce.

Náhodné požití může být nebezpečné.

V případě náhodného požití vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Abyste zabránili přístupu dětí k veterinárnímu léčivému přípravku, uchovávejte tablety a nepoužité poloviny tablet v původním obalu až do dalšího podání.

#### Březost a laktace:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti a laktace. Použití není doporučováno během březosti a laktace.

Laboratorní studie u potkanů prokázaly teratogenní a fetotoxické účinky.

#### Plodnost:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití u chovných psů.

Použití není doporučováno u chovných zvířat.

#### Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

V terénních studiích, kdy byl ilunocitinib podáván současně s veterinárními léčivými přípravky, jako jsou endo- a ektoparazitika, antimikrobika, vakcíny a nesteroidní protizánětlivé léky, nebyly pozorovány žádné lékové interakce.

Vliv podávání ilunocitinibu na vakcinaci psím parvovirem (CPV), virem psinky (CDV), psím adenovirem-2 (CAV-2), psí parainfluenzou (CPiV) a inaktivovanou vakcínou proti vzteklině (RV) byl studován na 10měsíčních nevakcinovaných psech, kterým bylo podáváno 2,4 mg/kg (3násobek maximální doporučené dávky) po dobu 89 dnů. 28. den po primovakcinaci základní modifikovanou živou vakcínou (CAV-2, CDV a CPV) byla na základě hodnocení titerů sérových protilátek pozorována adekvátní imunitní odpověď. Odpověď na primovakcinaci CPiV (doplňková vakcína) byla u zkoumaných štěňat nad prahovou hodnotou u 4 z 6 jedinců oproti 6 z 8 jedinců v kontrolní skupině. Byla pozorována zpožděná nebo snížená odpověď na vakcínu RV. Klinický význam těchto účinků pozorovaných u štěňat vakcinovaných během podávání ilunocitinibu podle doporučeného dávkování je nejasný. Účinek ilunocitinibu na odpověď na boosterovou vakcinaci byl zkoumán u 10měsíčních vakcinovaných štěňat, kterým byla podávána 1násobná nebo 3násobná doporučená dávka (0,6–0,8 mg/kg nebo 1,8–2,4 mg/kg) po dobu 56 dnů, a nebyl prokázán žádný rozdíl v odpovědi na boosterovou vakcinaci mezi kontrolní skupinou a skupinou s 1násobnou nebo 3násobnou dávkou ilunocitinibu.

#### Předávkování:

Tablety s ilunocitinibem byly perorálně podávány zdravým štěňatům bigla ve stáří 11–12 měsíců jednou denně po dobu 6 měsíců v dávkě 0,8 mg/kg živé hmotnosti (ž. hm.), 1,6 mg/kg ž. hm., 2,4 mg/kg ž. hm. a 4,0 mg/kg ž. hm. Klinické příznaky, které pravděpodobně souvisely s léčbou ilunocitinibem, zahrnovaly: interdigitální cysty s výtokem nebo bez něj, otoky a/nebo strupy na tlapkách a ztlustění a/nebo změnu zbarvení tlapek. U některých štěňat, častěji u samců, bylo při



3násobné dávce po 8 týdnech podávání zjištěno mírné snížení počtu červených krvinek. Toto snížení spontánně ustoupilo a postupně se upravilo na hodnoty před zahájením léčby.

Neexistuje žádné specifické antidotum, v případě příznaků předávkování by měli být psi léčeni symptomaticky.

## 7. Nežádoucí účinky

Psi:

Časté (1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat):
Zvracení, průjem, letargie
Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat):
Papilom, interdigitální cysta

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků: {údaje o národním systému}.

## 8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Perorální podání.

Doporučená dávka je 0,6–0,8 mg ilunocitinibu/kg živé hmotnosti podávaného jednou denně.

Požadavek na dlouhodobou terapii by měl být založen na individuálním zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Dávkovací tabulka níže ukazuje požadované množství tablet. Tablety jsou dělitelné podél dělicí rýhy.

Živá hmotnost (kg) psa	Síla a počet podávaných tablet:			
	4,8 mg tablety	6,4 mg tablety	8,5 mg tablety	15 mg tablety
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

Podávejte vhodnou kombinaci sil tablet.

## **9. Informace o správném podávání**

Veterinární léčivý přípravek lze podávat s krmivem nebo bez něj.

## **10. Ochranné lhůty**

Neuplatňuje se.

## **11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

Nepoužité poloviny tablet spotřebujte při příštím podání.

## **12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

## **13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

## **14. Registrační čísla a velikosti balení**

EU/2/25/349/001-012

Jednodávkové blistry z PA-aluminium-PVC/aluminum-PET-papíru. Každý blister obsahuje 10 potahovaných tablet. Papírová krabička obsahuje 10, 30 nebo 90 potahovaných tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

## **15. Datum poslední revize příbalové informace**

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktní údaje**

Držitel rozhodnutí o registraci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Německo

**België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: +32 33000338

[PV.BEL@elancoah.com](mailto:PV.BEL@elancoah.com)

**Lietuva**

Tel: +372 8840389

[PV.LTU@elancoah.com](mailto:PV.LTU@elancoah.com)

**Република България**

Тел: +48 221047815

[PV.BGR@elancoah.com](mailto:PV.BGR@elancoah.com)

**Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: +352 20881943

[PV.LUX@elancoah.com](mailto:PV.LUX@elancoah.com)

**Česká republika**

Tel: +420 228880231

[PV.CZE@elancoah.com](mailto:PV.CZE@elancoah.com)

**Magyarország**

Tel.: +36 18506968

[PV.HUN@elancoah.com](mailto:PV.HUN@elancoah.com)

**Danmark**

Tlf: +45 78775477

[PV.DNK@elancoah.com](mailto:PV.DNK@elancoah.com)

**Malta**

Tel: +36 18088530

[PV.MLT@elancoah.com](mailto:PV.MLT@elancoah.com)

**Deutschland**

Tel: +49 32221852372

[PV.DEU@elancoah.com](mailto:PV.DEU@elancoah.com)

**Nederland**

Tel: +31 852084939

[PV.NLD@elancoah.com](mailto:PV.NLD@elancoah.com)

**Eesti**

Tel: +372 8807513

[PV.EST@elancoah.com](mailto:PV.EST@elancoah.com)

**Norge**

Tlf: +47 81503047

[PV.NOR@elancoah.com](mailto:PV.NOR@elancoah.com)

**Ελλάδα**

Τηλ: +386 82880137

[PV.GRC@elancoah.com](mailto:PV.GRC@elancoah.com)

**Österreich**

Tel: +43 720116570

[PV.AUT@elancoah.com](mailto:PV.AUT@elancoah.com)

**España**

Tel: +34 518890402

[PV.ESP@elancoah.com](mailto:PV.ESP@elancoah.com)

**Polska**

Tel.: +48 221047306

[PV.POL@elancoah.com](mailto:PV.POL@elancoah.com)

**France**

Tél: +33 975180507

[PV.FRA@elancoah.com](mailto:PV.FRA@elancoah.com)

**Portugal**

Tel: +351 308801355

[PV.PRT@elancoah.com](mailto:PV.PRT@elancoah.com)

**Hrvatska**

Tel: +36 18088411

[PV.HRV@elancoah.com](mailto:PV.HRV@elancoah.com)

**România**

Tel: +40 376300400

[PV.ROU@elancoah.com](mailto:PV.ROU@elancoah.com)

**Ireland**

Tel: +44 3308221732

[PV.IRL@elancoah.com](mailto:PV.IRL@elancoah.com)

**Slovenija**

Tel: +386 82880093

[PV.SVN@elancoah.com](mailto:PV.SVN@elancoah.com)

**Ísland**

Sími: +45 89875379

[PV.ISL@elancoah.com](mailto:PV.ISL@elancoah.com)

**Slovenská republika**

Tel: +420 228880231

[PV.SVK@elancoah.com](mailto:PV.SVK@elancoah.com)

**Italia**

Tel: +39 0282944231

[PV.ITA@elancoah.com](mailto:PV.ITA@elancoah.com)

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 753252088

[PV.FIN@elancoah.com](mailto:PV.FIN@elancoah.com)

**Κύπρος**

Τηλ: +386 82880095

[PV.CYP@elancoah.com](mailto:PV.CYP@elancoah.com)**Sverige**

Tel: +46 108989397

[PV.SWE@elancoah.com](mailto:PV.SWE@elancoah.com)**Latvija**

Tel: +372 8840390

[PV.LVA@elancoah.com](mailto:PV.LVA@elancoah.com)**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +44 3308221732

[PV.XXI@elancoah.com](mailto:PV.XXI@elancoah.com) Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Elanco France S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Francie

**17. Další informace**

Ilunocitinib je inhibitor Janusovy kinázy (JAK). Inhibuje funkci různých pruritogenních a prozánětlivých cytokinů a také cytokinů podílejících se na alergické reakci závislé na enzymové činnosti JAK. Ilunocitinib má minimální vliv na jiné proteinové a lipidové kinázy, a proto má omezené riziko necílených účinků. Nicméně ilunocitinib může mít také vliv na ostatní cytokiny (například na ty, které se podílejí na obranyschopnosti nebo hematopoéze), které mají potenciál pro rozvoj nežádoucích účinků.