ALLEGATO I RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Zenrelia 4,8 mg compresse rivestite con film per cani Zenrelia 6,4 mg compresse rivestite con film per cani Zenrelia 8,5 mg compresse rivestite con film per cani Zenrelia 15 mg compresse rivestite con film per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni compressa rivestita con film contiene:

Sostanze attive:

4,8 mg ilunocitinib

6,4 mg ilunocitinib

8,5 mg ilunocitinib

15 mg ilunocitinib

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
Nucleo della compressa:
Cellulosa, microcristallina 302
Calcio idrogeno fosfato biidrato
Amido, pregelatinizzato
Povidone K30
Magnesio stearato
Rivestimento della compressa (Opadry QX 321A220011
giallo):
Macrogol copolimero a innesto di poli (vinil alcool)
(E1209)
Talco (E553b)
Biossido di Titanio (E171)
Glicerolo monocaprilocaprato (E471)
Poli (vinil alcohol) (E1203)
Ossido di ferro giallo (E172)
Ossido di ferro rosso (E172)
Ossido di ferro nero (E172)

Compresse gialle, oblunghe rivestite con film con una linea di incisione su entrambi i lati. Le compresse possono essere divise in due parti uguali.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Cane.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Trattamento del prurito associato a dermatite allergica nei cani. Trattamento delle manifestazioni cliniche della dermatite atopica nei cani.

3.3 Controindicazioni

Non usare in cani che presentano evidenze di immunosoppressione. Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

3.4 Avvertenze speciali

Nessuna.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza di questo medicinale veterinario non è stata studiata in cani di età inferiore a 12 mesi o di peso inferiore a 3 kg. Pertanto, il suo uso in tali casi dovrebbe basarsi su una valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico veterinario responsabile.

Ilunocitinib modula il sistema immunitario e può aumentare la suscettibilità alle infezioni opportunistiche. I cani trattati con il medicinale veterinario devono essere monitorati per l'insorgenza di infezioni e neoplasia.

Non usare in cani con evidenze di neoplasia maligna, demodicosi o immunosoppressione come in caso di iperadrenocorticismo, poiché la sostanza attiva non è stata valutata in questi casi.

Nel trattamento con ilunocitinib del prurito associato a dermatite allergica, valutare e trattare eventuali cause sottostanti (ad es. dermatite allergica da pulci, dermatite da contatto, ipersensibilità alimentare). Inoltre, in caso di dermatite allergica e dermatite atopica, si raccomanda di valutare e trattare fattori complicanti, come infezioni/infestazioni batteriche, fungine o parassitarie (ad es. pulci e rogna).

<u>Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali</u>

Lavarsi le mani dopo la somministrazione.

L'ingestione accidentale può essere dannosa.

In caso di ingestione accidentale, consultare immediatamente un medico e mostrare al medico il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Conservare le compresse e le mezze compresse non utilizzate nella confezione originale fino alla somministrazione successiva, al fine di evitare che i bambini abbiano accesso diretto al medicinale veterinario.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Cane:

Comuni	Emesi, Diarrea, Letargia
(da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	
Non comuni	Papilloma, Cisti Interdigitale
(da 1 a 10 animali su 1000 animali trattati):	

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza, l'allattamento o in animali riproduttori, non è stata stabilita.

Gravidanza e allattamento

L'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento.

Studi di laboratorio su ratti hanno evidenziato l'esistenza di effetti teratogeni e fetotossici.

Fertilità

L'uso non è raccomandato in animali riproduttori.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Negli studi sul campo in cui ilunocitinib è stato somministrato in concomitanza con medicinali veterinari come endo- ed ectoparassiticidi, antimicrobici, vaccini e medicinali antinfiammatori non steroidei, non sono state osservate interazioni farmacologiche.

È stato studiato l'effetto della somministrazione di ilunocitinib sulla vaccinazione con parvovirus canino (CPV), virus del cimurro canino (CDV), adenovirus-2 canino (CAV-2), parainfluenza canina (CPiV) e vaccino antirabbico inattivato (RV), in cani di 10 mesi mai sottoposti a vaccinazione, che hanno ricevuto 2,4 mg/kg (3 volte la dose massima raccomandata in etichetta) per 89 giorni. Sulla base della valutazione dei titoli anticorpali sierologici, è stata osservata un'adeguata risposta immunitaria ai principali Vaccini Vivi Modificati per cani (CAV-2, CDV e CPV) dopo la vaccinazione primaria al giorno 28. La risposta alla vaccinazione primaria con CPiV (vaccino non essenziale) negli animali trattati è stata di 4 su 6 al di sopra della soglia rispetto a 6 su 8 dei controlli al di sopra della soglia dopo la vaccinazione primaria. È stata osservata una risposta ritardata o ridotta al vaccino RV. La rilevanza clinica di questi effetti osservati negli animali vaccinati durante la somministrazione di ilunocitinib in conformità con il regime posologico raccomandato non è chiara. L'effetto di ilunocitinib sulla risposta alle vaccinazioni di richiamo è stato studiato in cani di 10 mesi precedentemente vaccinati che hanno ricevuto 1 o 3 volte la dose raccomandata sull'etichetta (0,6-0,8 o 1,8-2,4 mg/kg, rispettivamente) per 56 giorni e non ha mostrato differenze nella risposta alla vaccinazione di richiamo tra i gruppi di controllo e i gruppi trattati con ilunocitinib 1X o 3X

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso orale.

La dose raccomandata è da 0,6 a 0,8 mg di ilunocitinib/kg di peso corporeo, somministrata una volta al giorno.

La necessità di una terapia di mantenimento a lungo termine deve basarsi su una valutazione individuale del rapporto rischio-beneficio del medico veterinario responsabile.

Le compresse possono essere somministrate con o senza cibo.

La tabella di dosaggio sottostante mostra il numero di compresse necessarie. Le compresse sono divisibili lungo la linea di incisione.

Peso del cane	Compresse 4,8 mg	Compresse 6,4 mg	Compresse 8,5 mg	Compresse 15 mg
(kg)				
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	Somministrare l'appropriata combinazione di compresse in riferimento ai dosaggi			

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Le compresse di ilunocitinib sono state somministrate per via orale a cani Beagle sani di 11-12 mesi una volta al giorno per 6 mesi a 0,8 mg/kg di peso corporeo (p.c.), 1,6 mg/kg p.c., 2,4 mg/kg p.c. e 4,0 mg/kg p.c. Le osservazioni cliniche che potevano essere correlate probabilmente al trattamento con ilunocitinib includevano: cisti interdigitali, con o senza secrezione, gonfiore e/o croste sulle zampe e ispessimento e/o scolorimento delle zampe. In alcuni animali, più comunemente nei maschi, è stata osservata una lieve riduzione della massa dei globuli rossi alla dose 3X dopo 8 settimane di utilizzo. Questa riduzione si è rivelata autolimitante, con un graduale recupero alle misure di pretrattamento.

Non esiste un antidoto specifico e in caso di segni di sovradosaggio il cane deve essere trattato in modo sintomatico.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Non pertinente.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QD11AH92

4.2 Farmacodinamica

Ilunocitinib è un inibitore della Janus chinasi (JAK). Inibisce la funzione di una varietà di citochine pruritogene e pro-infiammatorie, nonché delle citochine coinvolte nell'allergia che dipendono dall'attività dell'enzima JAK. Ilunocitinib ha un impatto minimo su altre proteino- e lipido-chinasi e ha quindi un rischio limitato di effetti fuori target. Ilunocitinib può anche esercitare effetti su altre citochine (ad esempio, quelle coinvolte nella difesa immunitaria o nell'emopoiesi), che possono avere il potenziale di provocare effetti indesiderati.

4.3 Farmacocinetica

Ilunocitinib è rapidamente e ben assorbito dopo somministrazione orale nei cani. Dopo somministrazione orale della compressa alla dose di 0.8 mg/kg di ilunocitinib nei cani che hanno ricevuto il pasto, la biodisponibilità assoluta è stata dell'80%. L'emivita di eliminazione è stata di 5.0 ore. Nei cani a digiuno, la biodisponibilità orale era del 58%, mostrando una emivita di eliminazione simile osservata nei cani nutriti (5.4 ore). Il tempo al picco delle concentrazioni plasmatiche (t_{max}) è stato compreso tra 1 e 4 ore.

Dopo ripetute somministrazioni orali non vi è stato alcun accumulo significativo.

La via di eliminazione di ilunocitinib è bilanciata tra la via fecale e la via urinaria.

Dopo somministrazione endovenosa di 0,8 mg/kg, ilunocitinib ha avuto una bassa clearance plasmatica di 437 mL/h/kg. Il volume di distribuzione è stato di 1,58 L/kg e l'emivita terminale è stata di 4,4 ore.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non pertinente

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni Ogni mezza compressa non utilizzata deve essere conservata nel blister e utilizzata alla somministrazione successiva.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Blister monodose in PA-alu-PVC/alu-PET-carta. Ogni blister contiene 10 compresse rivestite con film. Scatola di cartone contenente 10, 30 o 90 compresse rivestite con film.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Elanco GmbH

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 24/07/2025

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

REQUISITI SPECIFICI DI FARMACOVIGILANZA:

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve registrare nel database di farmacovigilanza tutti i risultati e gli esiti del processo di gestione delle segnalazioni, inclusa una conclusione sul rapporto beneficio-rischio, secondo la seguente frequenza: annualmente.

ALLEGATO III ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO SCATOLA DI CARTONE DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO 1. Zenrelia 4,8 mg compresse rivestite con film Zenrelia 6,4 mg compresse rivestite con film Zenrelia 8,5 mg compresse rivestite con film Zenrelia 15 mg compresse rivestite con film 2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE 4,8 mg ilunocitinib/compressa 6,4 mg ilunocitinib/compressa 8,5 mg ilunocitinib/compressa 15 mg ilunocitinib/compressa **3. CONFEZIONI** 10 compresse 30 compresse 90 compresse 4. SPECIE DI DESTINAZIONE Cane 5. **INDICAZIONI** 6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE Uso orale. 7. TEMPI DI ATTESA 8. **DATA DI SCADENZA** Exp. {mm/aaaa} 9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE Ogni mezza compressa non utilizzata deve essere utilizzata alla somministrazione successiva.

10. LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Logo Elanco

14. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/25/349/001 (10 compresse, 4,8 mg)

EU/2/25/349/002 (30 compresse, 4,8 mg)

EU/2/25/349/003 (90 compresse, 4,8 mg)

EU/2/25/349/004 (10 compresse, 6,4 mg)

EU/2/25/349/005 (30 compresse, 6,4 mg)

EU/2/25/349/006 (90 compresse, 6,4 mg)

EU/2/25/349/007 (10 compresse, 8,5 mg)

EU/2/25/349/008 (30 compresse, 8,5 mg)

EU/2/25/349/009 (90 compresse, 8,5 mg)

EU/2/25/349/010 (10 compresse, 15 mg)

EU/2/25/349/011 (30 compresse, 15 mg)

EU/2/25/349/012 (90 compresse, 15 mg)

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Blister

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Zenrelia



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

4,8 mg ilunocitinib 6,4 mg ilunocitinib 8,5 mg ilunocitinib 15 mg ilunocitinib

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Zenrelia 4,8 mg compresse rivestite con film per cani Zenrelia 6,4 mg compresse rivestite con film per cani Zenrelia 8,5 mg compresse rivestite con film per cani Zenrelia 15 mg compresse rivestite con film per cani

2. Composizione

Ogni compressa rivestita con film contiene:

Sostanze attive:

4,8 mg, 6,4 mg, 8,5 mg o 15 mg ilunocitinib

Compresse gialle, oblunghe rivestite con film con una linea di incisione su entrambi i lati. Le compresse possono essere divise in parti uguali.

3. Specie di destinazione



4. Indicazioni per l'uso

Trattamento del prurito associato a dermatite allergica nei cani. Trattamento delle manifestazioni cliniche della dermatite atopica nei cani.

5. Controindicazioni

Non usare in cani che presentano evidenze di immunosoppressione. Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Nessuna

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza di questo medicinale veterinario non è stata studiata in cani di età inferiore a 12 mesi o di peso inferiore a 3 kg. Pertanto, il suo uso in tali casi dovrebbe basarsi su una valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico veterinario responsabile.

Ilunocitinib modula il sistema immunitario e può aumentare la suscettibilità alle infezioni opportunistiche. I cani trattati con il medicinale veterinario devono essere monitorati per l'insorgenza di infezioni e neoplasia.

Non usare in cani con evidenze di neoplasia maligna, demodicosi o immunosoppressione come in caso di iperadrenocorticismo, poiché la sostanza attiva non è stata valutata in questi casi.

Nel trattamento con ilunocitinib del prurito associato a dermatite allergica, valutare e trattare eventuali cause sottostanti (ad es. dermatite allergica da pulci, dermatite da contatto, ipersensibilità alimentare). Inoltre, in caso di dermatite allergica e dermatite atopica, si raccomanda di valutare e trattare fattori complicanti, come infezioni/infestazioni batteriche, fungine o parassitarie (ad es. pulci e rogna).

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Lavarsi le mani dopo la somministrazione.

L'ingestione accidentale può essere dannosa.

In caso di ingestione accidentale, consultare immediatamente un medico e mostrare al medico il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Conservare le compresse e le mezze compresse non utilizzate nella confezione originale fino alla somministrazione successiva, al fine di evitare che i bambini abbiano accesso diretto al medicinale veterinario.

Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza, l'allattamento o in animali riproduttori non è stata stabilita. L'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento. Studi di laboratorio su ratti hanno evidenziato l'esistenza di effetti teratogeni e fetotossici.

Fertilità:

La sicurezza del medicinale veterinario in animali riproduttori non è stata stabilita. L'uso non è raccomandato in animali riproduttori.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Negli studi sul campo in cui ilunocitinib è stato somministrato in concomitanza con medicinali veterinari come endo- ed ectoparassiticidi, antimicrobici, vaccini e medicinali antinfiammatori non steroidei, non sono state osservate interazioni farmacologiche.

È stato studiato l'effetto della somministrazione di ilunocitinib sulla vaccinazione con parvovirus canino (CPV), virus del cimurro canino (CDV), adenovirus-2 canino (CAV-2), parainfluenza canina (CPiV) e vaccino antirabbico inattivato (RV), in cani di 10 mesi mai sottoposti a vaccinazione, che hanno ricevuto 2,4 mg/kg (3 volte la dose massima raccomandata in etichetta) per 89 giorni. Sulla base della valutazione dei titoli anticorpali sierologici, è stata osservata un'adeguata risposta immunitaria ai principali Vaccini Vivi Modificati per cani (CAV-2, CDV e CPV) dopo la vaccinazione primaria al giorno 28. La risposta alla vaccinazione primaria con CPiV (vaccino non essenziale) negli animali trattati è stata di 4 su 6 al di sopra della soglia rispetto a 6 su 8 dei controlli al di sopra della soglia dopo la vaccinazione primaria. È stata osservata una risposta ritardata o ridotta al vaccino RV. La rilevanza clinica di questi effetti osservati negli animali vaccinati durante la somministrazione di ilunocitinib in conformità con il regime posologico raccomandato non è chiara. L'effetto di ilunocitinib sulla risposta alle vaccinazioni di richiamo è stato studiato in cani di 10 mesi precedentemente vaccinati che hanno ricevuto 1 o 3 volte la dose raccomandata sull'etichetta (0,6-0,8 o 1,8-2,4 mg/kg, rispettivamente) per 56 giorni e non ha mostrato differenze nella risposta alla vaccinazione di richiamo tra i gruppi di controllo e i gruppi trattati con ilunocitinib 1X o 3X

Sovradosaggio:

Le compresse di ilunocitinib sono state somministrate per via orale a cani Beagle sani di 11-12 mesi una volta al giorno per 6 mesi a 0,8 mg/kg di peso corporeo (p.c.), 1,6 mg/kg p.c., 2,4 mg/kg p.c. e 4,0 mg/kg p.c.

Le osservazioni cliniche che potevano essere correlate probabilmente al trattamento con ilunocitinib includevano: cisti interdigitali, con o senza secrezione, gonfiore e/o croste sulle zampe e ispessimento e/o scolorimento delle zampe. In alcuni animali, più comunemente nei maschi, è stata osservata una lieve riduzione della massa dei globuli rossi alla dose 3X dopo 8 settimane di utilizzo. Questa riduzione si è rivelata autolimitante, con un graduale recupero alle misure di pretrattamento.

Non esiste un antidoto specifico e in caso di segni di sovradosaggio il cane deve essere trattato in modo sintomatico.

7. Eventi avversi

Cane:

Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)
Emesi, Diarrea, Letargia
Non comuni (da 1 a 10 animali su 1000 animali trattati):
Papilloma, Cisti Interdigitale

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}.

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Per uso orale.

La dose raccomandata è da 0,6 a 0,8 mg di ilunocitinib/kg di peso corporeo, somministrata una volta al giorno.

La necessità di una terapia di mantenimento a lungo termine deve basarsi su una valutazione individuale del rapporto rischio-beneficio.

La tabella di dosaggio sottostante mostra il numero di compresse necessarie. Le compresse sono divisibili lungo la linea di incisione.

Peso del cane	Dose e numero di compresse da somministrare:			
(kg)	Compresse 4,8 mg	Compresse 6,4 mg	Compresse 8,5 mg	Compresse 15 mg
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	Somministrare l'appropriata combinazione di compresse in riferimento ai dosaggi			

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Le compresse possono essere somministrate con o senza cibo.

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul blister dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Ogni mezza compressa non utilizzata deve essere utilizzata alla somministrazione successiva

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o al proprio farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

EU/2/25/349/001-012

Blister monodose in PA-alu-PVC/alu-PET-carta. Ogni blister contiene 10 compresse rivestite con film. Scatola di cartone contenente 10, 30 o 90 compresse rivestite con film.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

16. Recapiti

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:</u>

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

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: +32 33000338 PV.BEL@elancoah.com

Република България Тел: +48 221047815

PV.BGR@elancoah.com

Česká republika

Tel: +420 228880231 PV.CZE@elancoah.com

Danmark

Tlf: +45 78775477 PV.DNK@elancoah.com

Deutschland

Tel: +49 32221852372 PV.DEU@elancoah.com

Eesti

Tel: +372 8807513 PV.EST@elancoah.com

Ελλάδα

Tηλ: +386 82880137 PV.GRC@elancoah.com

España

Tel: +34 518890402 PV.ESP@elancoah.com

France

Tél: +33 975180507 PV.FRA@elancoah.com

Hrvatska

Tel: +36 18088411 PV.HRV@elancoah.com

Ireland

Tel: +44 3308221732 PV.IRL@elancoah.com Lietuva

Tel: +372 8840389 PV.LTU@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: +352 20881943 PV.LUX@elancoah.com

Magyarország

Tel.: +36 18506968 PV.HUN@elancoah.com

Malta

Tel: +36 18088530 PV.MLT@elancoah.com

Nederland

Tel: +31 852084939 PV.NLD@elancoah.com

Norge

Tlf: +47 81503047 PV.NOR@elancoah.com

Österreich

Tel: +43 720116570 PV.AUT@elancoah.com

Polska

Tel.: +48 221047306 PV.POL@elancoah.com

Portugal

Tel: +351 308801355 PV.PRT@elancoah.com

România

Tel: +40 376300400 PV.ROU@elancoah.com

Slovenija

Tel: +386 82880093 PV.SVN@elancoah.com Ísland

Sími: +45 89875379 PV.ISL@elancoah.com

Italia

Tel: +39 0282944231 PV.ITA@elancoah.com

Κύπρος

Tηλ: +386 82880095 PV.CYP@elancoah.com

Latvija

Tel: +372 8840390 PV.LVA@elancoah.com Slovenská republika

Tel: +420 228880231 PV.SVK@elancoah.com

Suomi/Finland

Puh/Tel: +358 753252088 PV.FIN@elancoah.com

Sverige

Tel: +46 108989397 PV.SWE@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +44 3308221732 PV.XXI@elancoah.com

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

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

17. Altre informazioni

Ilunocitinib è un inibitore della Janus chinasi (JAK). Inibisce la funzione di una varietà di citochine pruritogene e pro-infiammatorie, nonché delle citochine coinvolte nell'allergia che dipendono dall'attività dell'enzima JAK. Ilunocitinib ha un impatto minimo su altre proteino- e lipido chinasi e ha quindi un rischio limitato di effetti fuori target. Ilunocitinib può anche esercitare effetti su altre citochine (ad esempio, quelle coinvolte nella difesa immunitaria o nell'emopoiesi), che possono avere il potenziale di effetti indesiderati.