

# Zenrelia 8.5 mg - Film-coated tablet

Godkänd

- Ilunocitinib

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Zenrelia 8.5 mg - Film-coated tablet

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Hund

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
8.50 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Läkemedelsform:**

Filmdragerad tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QD11AH92

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Bulgarien , Cypern , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco GmbH

---

**Godkännandedatum:**

24/07/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Elanco France S.A.S.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/07/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 10/12/2025

Ladda ner

ema-puar-v6332-zenrelia-initial-en.pdf