

CYTOPOINT.

JUNTOS TRABAJAREMOS  
PARA EL MEJOR CONTROL  
DEL PRURITO EN EL PERRO

apoquel

Yo,  
Ya NO me  
RASCO



zoetis™

Yo,  
**Ya NO me  
RASCO**



**DETENER  
EL PICOR**

**DESCARTAR  
PARÁSITOS**

**TRATAR  
INFECCIONES  
DE PIEL**

**REALIZAR  
PRUEBA DE  
DIETA**

**CONFIRMAR  
DERMATITIS  
ATÓPICA**

**apoquel**  
oclacitinib

 **Simparica**

**convenia**<sup>®</sup>

**apoquel** y/o  
oclacitinib

**CYTOPOINT**<sup>®</sup>

Proveer alivio  
inmediato  
inicialmente

Proveer alivio del picor  
mientras se trabaja  
en el diagnóstico con:

**apoquel** y/o **CYTOPOINT**  
oclacitinib

Manejo en el  
largo plazo  
o uso crónico

DETENER EL PICOR

DESCARTAR PARÁSITOS

TRATAR INFECCIONES DE PIEL

REALIZAR PRUEBA DE DIETA

CONFIRMAR DERMATITIS ATÓPICA

# DETENER EL PICOR CUANDO SE PRESENTA UN CASO



Su inicio de acción es rápido, permitiendo **detener o iniciar el tratamiento cuando se necesite**

para **evaluaciones durante el diagnóstico** (p. ej., pulgas, alergia alimentaria)



Demostrada eficacia para **reducir la inflamación de la piel**

En un estudio se demostró que Apoquel era tan **eficaz en la reducción de la inflamación de la piel** como los corticosteroides<sup>1</sup>



**Buen perfil de seguridad** comparable al grupo placebo<sup>2</sup>



**Uso concomitante**

No se observaron interacciones farmacológicas

**en pruebas de campo** donde oclacitinib se administró de **forma concomitante con medicamentos veterinarios** como endo y ectoparasiticidas, antimicrobianos y antiinflamatorios.



**Apoquel es una buena opción para perros alérgicos que cursan con prurito mayores de 12 meses\***

La **reducción rápida y eficaz del prurito** también podría mejorar en gran medida la **calidad de vida** de los perros afectados y sus propietarios<sup>2</sup>.

\*y de más de 3 Kg

<sup>1</sup> Anti-inflammatory effects of oclacitinib on skin lesion scores in a house dust mite-sensitive colony of beagle dogs. J. T. ROSS\*, K. RUDOLPH†, J. MLECZKO†, T. BARRETT†, A. J. GONZALES\*. <sup>2</sup> Global Therapeutics Research, Zoetis, Kalamazoo, Michigan, United States of America. †Lovelace Biomedical, Albuquerque, New Mexico, United States of America; Poster Presented at WCVD 11SEP20. <sup>2</sup> Cosgrove SB, Wren JA, Cleaver DM, et al. Efficacy and safety of oclacitinib for the control of pruritus and associated skin lesions in dogs with canine allergic dermatitis. *Vet Dermatol*. 2013;24(5):479-487. doi:10.1111/vde.12047.

DETENER  
EL PICOR

DESCARTAR  
PARÁSITOS

TRATAR  
INFECCIONES  
DE PIEL

REALIZAR  
PRUEBA DE  
DIETA

CONFIRMAR  
DERMATITIS  
ATÓPICA

## REALIZAR PRUEBA DE ALERGIA ALIMENTARIA MEDIANTE UNA DIETA DE ELIMINACIÓN



El **mantener a los perros cómodos aliviando el picor mientras se realiza la prueba**, evita un empeoramiento de la condición de la piel, mejorando el vínculo con el propietario y el cumplimiento<sup>2</sup>

Los **propietarios pueden rechazar o abandonar la dieta de eliminación si su perro no tiene un control adecuado del prurito.**

**Iniciar el control del prurito con CYTOPOINT o mantenerlo con APOQUEL es un buen abordaje terapéutico durante el tiempo que se recomienda realizar la dieta de eliminación (6 a 12 semanas)**



CYTOPOINT ES UNA BUENA OPCIÓN PARA  
EL ALIVIO DEL PICOR DE ORIGEN ALÉRGICO

y en especial en aquellas **situaciones en que los premios**  
(para esconder medicación oral) **no están permitidos** durante la dieta de eliminación.

DETENER  
EL PICOR

DESCARTAR  
PARÁSITOS

TRATAR  
INFECCIONES  
DE PIEL

REALIZAR  
PRUEBA DE  
DIETA

CONFIRMAR  
DERMATITIS  
ATÓPICA

## CUANDO SE HAN DESCARTADO OTRAS CAUSAS, CONFIRMAR DERMATITIS ATÓPICA

CYTOPOINT<sup>®</sup>  
lokivetmab

CYTOPOINT POR SU ACCIÓN PROLONGADA  
ES UN TRATAMIENTO DE ELECCIÓN  
EN PERROS CON DERMATITIS ATÓPICA



**4**  
SEMANAS

**CYTOPOINT**, tras **una única inyección** proporciona un **alivio rápido y eficaz del prurito durante 4 semanas** dando a la piel la oportunidad de sanar. Como consecuencia de la disminución del prurito **se mejora la calidad de vida** de los perros con dermatitis atópica, y la de sus dueños.



**CYTOPOINT** proporciona al veterinario más oportunidades para monitorizar la progresión de la enfermedad, tratar las infecciones secundarias y reforzar la terapia tópica y antiparasitaria, **reduciendo el coste a largo plazo** comparado con otras terapias<sup>1,2</sup>

apoquel<sup>®</sup>  
oclacitinib



**APOQUEL** en comprimidos de administración diaria idóneo para el **tratamiento de la dermatitis atópica** en casos en los que el propietario prefiera **administrar la medicación en el domicilio**.

Discutir las opciones y **decidir el tratamiento junto con el propietario.**





## TERAPIA BIOLÓGICA

Anticuerpo Monoclonal caninizado anti-IL31



## MÍNIMO IMPACTO EN HÍGADO O RIÑÓN

Se degrada como las proteínas naturales



## EN MANOS DEL VETERINARIO

CYTOPOINT. lokivetmab	
<b>Mecanismo de acción</b>	<b>Terapia de alta precisión.</b> Neutraliza la interleuquina 31 (IL-31) canina.
<b>Eficacia</b>	En un modelo de estudio de laboratorio, lokivetmab demostró un inicio de la eficacia frente al prurito <b>a las 8 horas postratamiento, durante un mes.</b>
<b>Seguridad</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>SIN restricciones de uso con otras enfermedades</b> concomitantes.</li> <li>• Eliminación por vías de degradación natural de las proteínas, con <b>afectación mínima del hígado o riñones</b><sup>1</sup>.</li> <li>• <b>Se puede administrar a perros de cualquier edad</b> de más de 3 kg.</li> </ul>
<b>Compatibilidad</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>No se han observado interacciones farmacológicas</b> en las pruebas de campo en las que lokivetmab se administró de forma concomitante <b>con medicamentos veterinarios</b> como endo y ectoparasiticidas, antimicrobianos, antiinflamatorios y vacunas.</li> <li>• <b>Con la posibilidad de administrar vacunas</b> incluso el mismo día del tratamiento. Si se administra(n) otra(s) vacuna(s) al mismo tiempo que el tratamiento con lokivetmab, ésta(s) debería(n) ser administrada(s) en una zona diferente.</li> </ul>
<b>Interferencia con el diagnóstico</b>	<b>No interfiere en el diagnóstico.</b>

CYTOPOINT.  
lokivetmab



### ADMINISTRACIÓN INYECTABLE MENSUAL

PARA **PROPIETARIOS QUE PREFIEREN NO ADMINISTRAR MEDICACIÓN TODOS LOS DÍAS,** FAVORECE EL CUMPLIMIENTO



**VETERINARIOS QUE PREFIERAN CONTROLAR LA ADMINISTRACIÓN Y GARANTIZAR UN MEJOR SEGUIMIENTO DE LA ENFERMEDAD**

PARA **MANEJO EN CASOS AGUDOS, ESTACIONALES O CRÓNICOS**





## PRIMERA NECESIDAD

STOP al prurito



## TRATAMIENTO PRECOZ

desde que se presenta el caso **por primera vez**



## ALIADO EN EL PROCESO DIAGNÓSTICO

administrando e interrumpiendo la administración del tratamiento de forma **estratégica**

 <small>oclacitinib</small>	<b>GLUCOCORTICOSTEROIDES</b>
<b>Específico:</b> Inhibidor selectivo de las enzimas Janus quinasa (JAK).	<b>Mecanismo de acción inespecífico<sup>7</sup>.</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>● Una sola dosis oral de oclacitinib demostró un inicio de acción más rápido que la prednisolona oral y produjo una mayor reducción del prurito en comparación con la prednisolona o la dexametasona inyectable<sup>1</sup>.</li> <li>● Apoquel actúa en tan solo 1 a 3 horas después de la 1ª dosis<sup>1</sup>.</li> </ul>	<p><b>Inicio de acción menor</b> comparado con Apoquel<sup>1</sup>.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>● Sin los efectos secundarios típicamente asociados a los corticosteroides.</li> </ul>	<p><b>Efectos adversos a corto</b> (polidipsia, poliuria, polifagia) <b>y a largo plazo</b> sobre numerosos órganos<sup>3,4</sup>.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>● No se observaron interacciones farmacológicas en pruebas de campo donde oclacitinib se administró de forma concomitante con medicamentos veterinarios como endo y ectoparasiticidas, antimicrobianos y antiinflamatorios.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>● Pueden interferir con la vacunación.</li> <li>● No debe administrarse conjuntamente AINEs<sup>5,6</sup>.</li> </ul>
<b>No interfiere en los test de sensibilidad intradérmicos</b> comparado con prednisolona <sup>2</sup> .	<b>Interferencia con los test de sensibilidad intradérmicos<sup>2</sup>.</b>

  
oclacitinib

### ADMINISTRACIÓN EN COMPRIMIDOS DIARIOS



APOQUEL POR SU INICIO DE ACCIÓN RÁPIDO ES MUY ÚTIL EN EL MANEJO DE LOS BROTES DE PRURITO EN PERROS CON DERMATITIS ALÉRGICAS O DERMATITIS ATÓPICA

APOQUEL ES UNA GRAN OPCIÓN PARA PERROS ALÉRGICOS MAYORES DE 12 MESES Y DE MÁS DE 3 KG +12



PARA MANEJO A CORTO Y LARGO PLAZO



Yo,  
Ya NO me  
RasCo



**CYTOPOINT 10 mg solución inyectable para perros - CYTOPOINT 20 mg solución inyectable para perros. CYTOPOINT 30 mg solución inyectable para perros - CYTOPOINT 40 mg solución inyectable para perros. Composición:** Cada vial de 1 ml contiene: CYTOPOINT 10 mg: Lokivetmab\* 10 mg. CYTOPOINT 20 mg: Lokivetmab\* 20 mg. CYTOPOINT 30 mg: Lokivetmab\*. 30 mg. CYTOPOINT 40 mg: Lokivetmab\* 40 mg. **INDICACION(ES) DE USO:** Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros. **CONTRAINDICACIONES:** No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en perros de menos de 3 kg de peso vivo. **PRECAUCIONES:** En casos de dermatitis atópica, se recomienda investigar y tratar factores causantes de complicaciones, tales como infecciones/infestaciones bacterianas, micóticas o parasitarias (p.ej. pulga, sarna). Se recomienda monitorizar a los perros para detectar infecciones bacterianas, especialmente durante las primeras semanas de tratamiento. Si en un mes tras administrar la primera dosis no hay respuesta o esta es limitada, administrar una segunda dosis. Si no existe una mejora en la respuesta del animal un mes después de esta segunda dosis el veterinario debe considerar tratamientos alternativos. En caso de autoinyección accidental, potencialmente podrían producirse reacciones de hipersensibilidad, incluyendo anafilaxis. La autoinyección accidental puede producir una respuesta inmune al lokivetmab. No se espera que esto pueda originar algún efecto adverso, sin embargo, la autoinyección repetida puede aumentar el riesgo de que aparezcan reacciones de hipersensibilidad. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Su uso no está recomendado durante la gestación, la lactancia o en animales reproductores. **CONSERVACIÓN:** Conservar en nevera (2 °C - 8 °C). No congelar. Conservar en el embalaje original. Proteger de la luz. No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD. Período de validez después de abierto el envase: Uso inmediato. Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños. **ELIMINACIÓN:** Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos. Pregunte a su veterinario o farmacéutico como debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente. **Nº registro:** EU/2/17/205/001-008. **MEDICAMENTO SUJETO A PRESCRIPCIÓN VETERINARIA. Titular de la autorización de comercialización:** Zoetis Belgium SA.

**APOQUEL 3,6 mg** Comprimidos recubiertos con película para perros. **APOQUEL 5,4 mg** Comprimidos recubiertos con película para perros. **APOQUEL 16 mg** Comprimidos recubiertos con película para perros. **Composición:** Cada comprimido contiene: **APOQUEL 3,6 mg** 3,6 mg oclacitinib/comprimido. **APOQUEL 5,4 mg** 5,4 mg oclacitinib/comprimido. **APOQUEL 16 mg** 16 mg oclacitinib/comprimido. **Indicaciones:** Tratamiento del prurito relacionado con dermatitis alérgica en perros. Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros. **Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en perros de menos de 12 meses de edad o de menos de 3 kg de peso. No usar en perros con evidencia de inmunosupresión, como hiperadrenocorticismos, o con evidente neoplasia maligna progresiva ya que la sustancia activa no ha sido evaluada en estos casos. **Precauciones:** El oclacitinib modula el sistema inmune y puede aumentar la sensibilidad a infecciones y exacerbar las condiciones neoplásicas, por lo que los perros tratados deben monitorizarse para detectar el desarrollo de infecciones y neoplasia. Cuando se trata el prurito relacionado con dermatitis alérgica con oclacitinib, investigar y tratar cualquier causa subyacente y los factores causantes de complicaciones. En tratamientos a largo plazo se recomienda la monitorización periódica con recuentos sanguíneos completos y bioquímica sérica. Lavar las manos después de su administración. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. **Conservación:** Conservar a temperatura inferior a 25°C. Cualquier mitad de comprimido restante debe ser colocado de nuevo en el blister abierto y conservado (máximo de 3 días) en el embalaje original de cartón. **Eliminación:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. Prescripción veterinaria. Zoetis Belgium SA. **Nº Registro:** EU/2/13/154/001-006. Zoetis Belgium SA.

**CONVENIA 80 mg/ml** polvo y disolvente para solución inyectable para perros y gatos. **Composición:** 80 mg de cefovecina sódica/ml. **Indicaciones:** Para usar sólo en las siguientes infecciones que requieren tratamiento prolongado. Tras una única inyección la actividad antimicrobiana de Convenia dura hasta 14 días. Perros: Para el tratamiento de infecciones de la piel y de tejidos blandos incluyendo pioderma, heridas y abscesos asociados con *Staphylococcus pseudintermedius*, *Streptococcus β-hemolíticos*, *Escherichia coli* y/o *Pasteurella multocida*. Para el tratamiento de infecciones del tracto urinario asociadas con *Escherichia coli* y/o *Proteus spp.* Como tratamiento complementario a la terapia periodontal mecánica o quirúrgica, en el tratamiento de infecciones graves del tejido gingival o periodontal asociadas con *Porphyromonas spp.* y *Prevotella spp.* Gatos: Para el tratamiento de abscesos de la piel y de tejidos blandos y heridas asociadas con *Pasteurella multocida*, *Fusobacterium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Prevotella oralis*, *Streptococcus β-hemolíticos* y/o *Staphylococcus pseudintermedius*. Para el tratamiento de infecciones del tracto urinario asociadas con *Escherichia coli*. **Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a cefalosporinas o penicilinas. No usar en herbívoros pequeños (incluyendo cobayas y conejos). No usar en perros y gatos de menos de 8 semanas. **Precauciones:** Es aconsejable reservar las cefalosporinas de 3ª generación para el tratamiento de casos clínicos con poca respuesta, o que se espera que respondan poco a antibióticos de otras clases o cefalosporinas de primera generación. El uso del medicamento debe basarse en pruebas de susceptibilidad y se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales y locales sobre el uso de antimicrobianos. El requisito fundamental para el tratamiento de la enfermedad periodontal es la intervención mecánica y/o quirúrgica del veterinario. La seguridad de Convenia no se ha evaluado en animales que padecen una insuficiencia renal grave. El pioderma a menudo es secundario a una enfermedad subyacente. Por lo tanto, es aconsejable determinar la causa subyacente y tratar al animal conforme a ella. Debe tenerse cuidado en animales que previamente han mostrado reacciones de hipersensibilidad a cefovecina, otras cefalosporinas, penicilinas u otros fármacos. Si se produce una reacción alérgica, no debe administrarse más cefovecina y debe iniciarse una terapia apropiada para la hipersensibilidad a betalactámicos. Las reacciones de hipersensibilidad agudas graves pueden requerir el tratamiento con epinefrina y otras medidas de urgencia, incluyendo la administración de oxígeno, fluidos intravenosos, antihistamínicos intravenosos, corticosteroides y tratamiento de las vías respiratorias, cuando esté indicado clínicamente. Los veterinarios deben saber que pueden reaparecer los síntomas alérgicos cuando se interrumpe la terapia sintomática. Las penicilinas y cefalosporinas pueden producir hipersensibilidad (alergia) después de la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede ocasionar una sensibilidad cruzada a las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser ocasionalmente graves. No manipular este medicamento si sabe que es sensible o si se le ha aconsejado que no trabaje con estas preparaciones. Manipular este medicamento con cuidado para evitar la exposición, tomando todas las precauciones recomendadas. Si aparecen síntomas después de la exposición, tal como exantema cutáneo, debe pedir consejo médico y mostrar al médico esta advertencia. La inflamación de la cara, labios u ojos o la dificultad para respirar son síntomas más graves y requieren una atención médica urgente. Si sabe que es alérgico a las penicilinas o cefalosporinas, evite el contacto con residuos contaminados. En caso de contacto, lave la piel con agua y jabón. **Conservación:** Conservar en nevera (2 °C - 8 °C). No congelar. Conservar en el embalaje original con objeto de protegerlo de la luz. **Eliminación:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. **Nº registro:** EU/2/06/059/001-002. Titular: Zoetis Belgium SA.

**Simparica 5 mg** comprimidos masticables para perros 1,3-2,5 kg; **Simparica 10 mg** comprimidos masticables para perros >2,5-5 kg; **Simparica 20 mg** comprimidos masticables para perros >5-10 kg; **Simparica 40mg** comprimidos masticables para perros >10-20 kg; **Simparica 80 mg** comprimidos masticables para perros >20-40 kg; **Simparica 120 mg** comprimidos masticables para perros >40-60 kg. **Composición:** Sarolaner 5mg, 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg y 120 mg. **Indicaciones de uso:** Para el tratamiento de las infestaciones por garrapatas (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* y *Rhipicephalus sanguineus*). El medicamento veterinario tiene una actividad inmediata y persistente para producir la muerte de las garrapatas de, al menos, 5 semanas. Para el tratamiento de las infestaciones por pulgas (*Ctenocephalides felis* y *Ctenocephalides canis*). El medicamento veterinario tiene una actividad inmediata y persistente para producir la muerte de las pulgas procedentes de nuevas infestaciones de, al menos, 5 semanas. El medicamento puede ser utilizado como parte de la estrategia en el tratamiento para el control de la dermatitis alérgica por picadura de pulga (DAP). Para el tratamiento de la sarna sarcóptica (*Sarcoptes scabiei*). Para el tratamiento de la acariosis de los oídos (*Otodectes cynotis*). Para el tratamiento de la demodicosis (*Demodex canis*). Pulgas y garrapatas deben estar adheridas al hospedador y alimentándose para estar expuestas a la sustancia activa. **Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. **Precauciones:** En ausencia de datos, el tratamiento de cachorros de menos de 8 semanas de edad o de perros de menos de 1,3 kg de peso vivo debe realizarse en base a la evaluación beneficio-riesgo realizada por el veterinario responsable. Para evitar que los niños tengan acceso al medicamento, se deben sacar los comprimidos del blister de aluminio de uno en uno y únicamente cuando sea necesario. Se debe meter el blister en la caja una vez que haya sido utilizado y la caja debe mantenerse fuera de la vista y el alcance de los niños. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. **Conservación:** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. **Eliminación:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. **Titular:** Zoetis Belgium SA. **Nº registro:** EU/2/15/191/002-005-008-011-014-017.



**CYTOPOINT.**  
lokivetmab

**zoetis**<sup>TM</sup>



**apoquel**  
oclacitinib