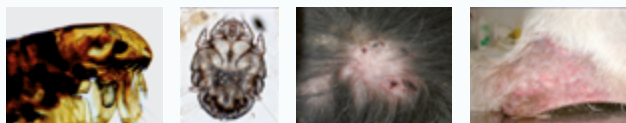




Situación 1

Agudo



DIAGNÓSTICO PRESUNTIVO

DAPP, SARNA SARCÓPTICA...

TRIADA TERAPÉUTICA

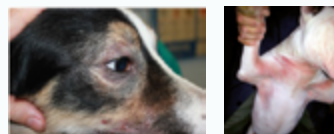
- Bloqueo inmediato del prurito:
apoquel
oclacitinib
- Antiparasitario de amplio espectro y protección ambiental:
stronghold
- Control y eliminación de las infecciones complicantes:
convenia

VENTAJAS

Control del proceso y posibilidad de continuar con el diagnóstico

Situación 2

Estacional



DIAGNÓSTICO PRESUNTIVO

ATOPIA ESTACIONAL O ALERGIA ALIMENTARIA

ATOPIA ESTACIONAL

- Control del prurito estacional:
apoquel
oclacitinib
- Identificación de la causa subyacente:
Test de alergia

ALERGIA ALIMENTARIA

- Control del prurito hasta que empiece a hacer efecto la dieta:
apoquel
oclacitinib
- Identificación de la causa:
 - a) Dieta de eliminación hasta 8 semanas
 - b) Test de provocación a la 9ª semana

VENTAJAS

Adhesión al diagnóstico, éxito terapéutico

Situación 3

Crónico



DIAGNÓSTICO PRESUNTIVO

DERMATITIS ATÓPICA

- Control del prurito:
apoquel
oclacitinib
- Identificación de la causa:
Test de alergia
- Tratamiento en base a la respuesta

VENTAJAS

Rapidez de acción y seguridad



APOQUEL® indicaciones:

- Tratamiento del prurito asociado con dermatitis alérgica en perros.
- Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros.



Tabla de dosis

APOQUEL® dosis y pauta de tratamiento:

- La dosis inicial de APOQUEL® es de 0.4 a 0.6 mg/kg, en administración oral, dos veces al día hasta 14 días.
- Para **terapia de mantenimiento**, la misma dosis de 0.4 a 0.6 mg/kg, **debe administrarse una vez al día**.
- Los comprimidos de APOQUEL® pueden administrarse **con o sin comida**.
- La duración del tratamiento con APOQUEL® se debe adaptar de acuerdo a la **enfermedad subyacente y la severidad del picor**.

Peso del perro	Presentación y nº de tabletas que deben administrarse		
	APOQUEL® 3.6 mg comprimidos	APOQUEL® 5.4 mg comprimidos	APOQUEL® 16 mg comprimidos
3.0 - 4.4	1/2		
4.5 - 5.9		1/2	
6.0 - 8.9	1		
9.0 - 13.4		1	
13.5 - 19.9			1/2
20.0 - 26.9		2	
27.0 - 39.9			1
40.0 - 54.9			1 1/2
55.0 - 80.0			2

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 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 muéstrole el prospecto o la etiqueta. 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. 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 Spain, S.L.

Stronghold®. PROPIEDADES: La selamectina es un compuesto semisintético de la clase de las avermectinas. La selamectina paraliza y/o mata a una gran variedad de parásitos invertebrados al interferir en la conductividad del canal del cloro, provocando la interrupción de la neurotransmisión normal. Ello inhibe la actividad eléctrica de las células nerviosas en los nematodos y de las células musculares en los artrópodos produciéndoles parálisis y/o muerte. La selamectina se absorbe desde la piel tras la administración tópica. Una vez absorbida, la selamectina se distribuye sistémicamente y se elimina lentamente del plasma como se manifiesta en las concentraciones plasmáticas detectables en perros y gatos, 30 días después de una sola dosis tópica de 6 mg/kg. La persistencia sistémica de la selamectina en el plasma y la ausencia de un rápido metabolismo, proporcionan concentraciones eficaces de la selamectina durante el período de intervalo entre dosis (30 días). **INDICACIONES:** Gatos y perros: Prevención y tratamiento de las infestaciones por pulgas producidas por Ctenocephalides spp. durante un mes tras la administración de una sola dosis como resultado de las propiedades adulticida, larvicida y ovicida del producto. La actividad ovicida persiste durante tres semanas después de su administración. El tratamiento mensual de animales en gestación y lactación ayuda a prevenir infestaciones por pulgas en la camada hasta las siete semanas de edad al reducir la población de pulgas. El producto puede utilizarse como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica por pulgas, y por su acción ovicida y larvicida puede ayudar en el control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso. Prevención de la filariosis producida por Dirofilaria immitis, mediante administración mensual STRONGHOLD puede administrarse con seguridad a animales infectados por formas adultas del parásito, aunque, de acuerdo con las buenas prácticas veterinarias, todos los animales de 6 meses de edad o mayores que vivan en países donde existe el vector, deberían examinarse para determinar la presencia de formas adultas del parásito antes de iniciar el tratamiento con STRONGHOLD. También se recomienda que, como parte integral de una estrategia de prevención de las filarias, los perros sean examinados periódicamente de infecciones por formas adultas de filarias, aun cuando hayan sido tratados con Stronghold mensualmente. Este producto no es eficaz frente a formas adultas de D. immitis. Tratamiento de la acariosis de los oídos producida por O. cynotis. Gatos: tratamiento de las nematodosis producidas por Toxocara cati y Ancylostoma tubaeforme en sus formas adultas. Tratamiento de la pediculosis producida por Felicola subrostratus. Perros: tratamiento de la pediculosis producida por Trichodectes canis. T. ratamiento de la sarna sarcóptica producida por S. scabiei. Tratamiento de las nematodosis intestinales producidas por Toxocara canis en sus formas adultas. **CONTRAINDICACIONES:** No utilizar en animales menores de 6 semanas de edad. No utilizar en gatos enfermos o que estén debilitados y delgados (para su tamaño y edad). **EFFECTOS SECUNDARIOS:** Alopecia e irritación local transitoria que suele resolverse espontáneamente. **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Administrar tópicamente en la piel, en la base del cuello delante de los hombros. **POSOLÓGIA:** Stronghold 15 mg: Gatos y Perros: Gatos y Perros que pesen 2,5 kg o menos: contenido de 1 pipeta (15 mg). Stronghold 30 mg: Perros: Perros que pesen entre 2,6 y 5,0 kg: contenido de una pipeta (30 mg). Stronghold 45 mg: Gatos: Gatos que pesen entre 2,6 y 7,5 kg: contenido de 1 pipeta (45 mg). Stronghold 60 mg: Perros: Perros que pesen entre 5,1 y 10,0 kg: contenido de 1 pipeta (60 mg). Stronghold 120 mg: Perros: Perros que pesen entre 10,1 y 20,0 kg: contenido de 1 pipeta (120 mg). Stronghold 240 mg: Perros: Perros que pesen entre 20,1 y 40,0 kg: contenido de una pipeta (240 mg). **PRESENTACIÓN:** 3 pipetas en 15 mg, 45 mg, 30 mg, 60 mg, 120 mg y 240 mg; 15 pipetas en 15 mg y 6 pipetas en 45 mg. **MODO DE CONSERVACIÓN:** No almacenar a temperatura superior a 30°C. Conservar en lugar seco y sin abrir la lámina protectora. **OBSERVACIONES:** Prescripción: con receta veterinaria. **Nº DE REGISTRO:** Stronghold 15 mg: EU/2/99/014/001 Stronghold 30 mg: EU/2/99/014/003 Stronghold 45 mg: EU/2/99/014/002 Stronghold 60 mg: EU/2/99/014/004 Stronghold 120 mg: EU/2/99/014/005 Stronghold 240 mg: EU/2/99/014/006

Convenia® 80 mg/ml. COMPOSICIÓN: cada vial de polvo liofilizado contiene 852 mg de cefovecina (salsódica). **INDICACIONES:** Para el tratamiento de infecciones de la piel y tejidos blandos (IPTB), incluyendo pioderma, heridas, y abscesos asociados con *S. intermedius*, *Streptococcus β-hemolíticos*, *E. coli* y/o *P. multocida*, en perros; y con heridas asociadas con *P. multocida*, *Fusobacterium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Prevotella oralis*, *Streptococcus β-hemolíticos* y/o *S. intermedius* en gatos. Para el tratamiento de infecciones del tracto urinario asociadas con *E. coli* en perros y gatos, y/o *Proteus spp* en perros. 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.* (Ver también Sección 4.5 "Precauciones especiales de uso"). **DOSIS:** Una sola inyección subcutánea 1 ml por 10 kg de peso corporal. Si es necesario, el tratamiento en IPTB puede repetirse a intervalos de 14 días hasta tres veces más, en perros, y una dosis adicional en gatos. Para reconstituir, extraer de su vial 10 ml del diluyente suministrado y añadirlos al vial que contiene el polvo liofilizado. Agitar el vial hasta que se observe que el polvo se ha disuelto completamente. **PRECAUCIONES:** Precauciones especiales para su uso en animales. 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 interrumpa la terapia sintomática. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales. 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. **CONTRAINDICACIONES:** no usar en caso de hipersensibilidad a las Cefalosporinas o penicilinas, herbívoros pequeños (incluyendo cobayas y conejos), en perros y gatos menores de 8 semanas de edad. Tiempo de espera: no procede. Nº de registro: EU/2/06/059/001. Pfizer SA. Avda de Europa. 20B. Alcobendas. Madrid.