



CYTOPOINT® 20 mg

USO VETERINARIO
Lokivetmab 20 mg
Solución Inyectable

CYTOPOINT® 20 mg

Dosis, vía de administración, modo de empleo, contraindicaciones, efectos adversos y reacciones adversas, advertencias y precauciones especiales de uso, interacciones y precauciones especiales para el operador: ver folleto interno.

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar y material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. Se recomienda contactar a la empresa importadora para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado: entre 2 y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

Utilice todo el contenido una vez abierto, o bien, descarte el producto sobrante.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta bajo receta médica veterinaria.

Fabricado por: Zoetis Inc. 601 West Cornhusker Hwy, Lincoln, Nebraska, 68521, USA.

Importado y Distribuido por: Zoetis de Chile S.A., Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004/3001-B, Edificio Titanium La Portada, Las Condes, Región Metropolitana, Chile.

Bajo licencia de: Zoetis Inc., USA

Reg. SAG N° 2501-B

zoetis

APROBADO
SAG

13-05-2022

Contenido: 2 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 20 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de
perros de hasta
4,6 - 9,1 Kg.

Lokivetmab 20 mg

Solución Inyectable

Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab* ≥ 20 mg

Excipientes c.s.p. 1 mL

*Anticuerpo monoclonal caninizado que se expresa a través de técnicas recombinantes en células de ovario de hámster chino (CHO).

Especie de destino y subcategoría: Perros.

Indicaciones de uso: Tratamiento del prurito asociado a la dermatitis alérgica en perros. Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros. Es eficaz al cabo de 8 horas post administración y el efecto se prolonga por 28 días.

zoetis

zoetis



7

804650

311300



CYTOPOINT® 20 mg

USO VETERINARIO
Lokivetmab 20 mg
Solución Inyectable

CYTOPOINT® 20 mg

Dosis, vía de administración, modo de empleo, contraindicaciones, efectos adversos y reacciones adversas, advertencias y precauciones especiales de uso, interacciones y precauciones especiales para el operador: ver folleto interno.

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar y material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. Se recomienda contactar a la empresa importadora para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado: entre 2 y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

Utilice todo el contenido una vez abierto, o bien, descarte el producto sobrante.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta bajo receta médica veterinaria.

Fabricado por: Zoetis Inc. 601 West Cornhusker Hwy, Lincoln, Nebraska, 68521, USA.

Importado y Distribuido por: Zoetis de Chile S.A., Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004/3001-B, Edificio Titanium La Portada, Las Condes, Región Metropolitana, Chile.

Bajo licencia de: Zoetis Inc., USA

Reg. SAG N° 2501-B

zoetis

APROBADO
SAG

13-05-2022

Contenido: 5 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 20 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de
perros de hasta
4,6 - 9,1 Kg.

Lokivetmab 20 mg

Solución Inyectable

Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab* ≥ 20 mg

Excipientes c.s.p. 1 mL

*Anticuerpo monoclonal caninizado que se expresa a través de técnicas recombinantes en células de ovario de hámster chino (CHO).

Especie de destino y subcategoría: Perros.

Indicaciones de uso: Tratamiento del prurito asociado a la dermatitis alérgica en perros. Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros. Es eficaz al cabo de 8 horas post administración y el efecto se prolonga por 28 días.

zoetis

zoetis



7

804650

311300



CYTOPOINT® 20 mg

USO VETERINARIO
Lokivetmab 20 mg
Solución Inyectable

CYTOPOINT® 20 mg

Dosis, vía de administración, modo de empleo, contraindicaciones, efectos adversos y reacciones adversas, advertencias y precauciones especiales de uso, interacciones y precauciones especiales para el operador: ver folleto interno.

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar y material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. Se recomienda contactar a la empresa importadora para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado: entre 2 y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

Utilice todo el contenido una vez abierto, o bien, descarte el producto sobrante.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta bajo receta médica veterinaria.

Fabricado por: Zoetis Inc. 601 West Cornhusker Hwy, Lincoln, Nebraska, 68521, USA.

Importado y Distribuido por: Zoetis de Chile S.A., Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004/3001-B, Edificio Titanium La Portada, Las Condes, Región Metropolitana, Chile.

Bajo licencia de: Zoetis Inc., USA

Reg. SAG N° 2501-B

zoetis

APROBADO
SAG

13-05-2022

Contenido: 10 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 20 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de
perros de hasta
4,6 - 9,1 Kg.

Lokivetmab 20 mg

Solución Inyectable

Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab* ≥ 20 mg

Excipientes c.s.p. 1 mL

*Anticuerpo monoclonal caninizado que se expresa a través de técnicas recombinantes en células de ovario de hámster chino (CHO).

Especie de destino y subcategoría: Perros.

Indicaciones de uso: Tratamiento del prurito asociado a la dermatitis alérgica en perros. Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros. Es eficaz al cabo de 8 horas post administración y el efecto se prolonga por 28 días.

zoetis

zoetis



Contenido neto: 1 mL

CYTOPOINT® 20 mg

USO VETERINARIO

Lokivetmab 20 mg

Solución Inyectable

Para el tratamiento de perros de hasta 4.6 - 9.1 Kg.

Para mayor información ver folleto interno.

Condición de Almacenamiento: Mantener refrigerado entre 2 -8°C. No congelar. Proteger de la luz.

Fabricado por: Zoetis, USA. Importado y Distribuido por:
Zoetis de Chile S.A.

Reg. SAG N° 2501-B

20

mg

zoetis

**APROBADO
SAG**

13-05-2022

Serie:

Vence:



zoetis

CYTOPOINT® 20 mg

Lokivetmab 20 mg

Solución Inyectable

APROBADO
SAG

13-05-2022

Composición:

Cada mL contiene:

Lokivetmab* ≥ 20 mg

Excipientes c.s.p. 1 mL

* Anticuerpo monoclonal caninizado que se expresa a través de técnicas recombinantes en células de ovario de hámster chino (CHO).

Especie de destino y subcategoría: Perros.

Indicaciones de uso: Tratamiento del prurito asociado a la dermatitis alérgica en perros.

Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros.

Es eficaz al cabo de 8 horas post administración y el efecto se prolonga por 28 días.

Dosis, vía de administración y modo de empleo:

Dosis: Mínimo 2 mg/kg de peso.

Esquema de tratamiento:

Administrar la totalidad del contenido de 1 vial (1 mL)/perro entre 4,6 y 9,1 kg.

Repetir la administración cada 4 – 6 semanas según necesidad.

Edad o peso: A partir de los 4,6 kg de peso y 4 meses de edad.

Condición fisiológica: Perros con dermatitis atópica.

Vía de administración: Vía subcutánea.

Modo de empleo: Administrar en forma aséptica. Utilizar sólo jeringas y agujas estériles para administrar el producto. No esterilizar con químicos debido a que cantidades traza de desinfectante pueden inactivar el producto.

Contraindicaciones: No usar en perros menos de 4 meses de edad. No usar en hembras preñadas, en lactancia ni en animales reproductores.

Efectos o reacciones adversas: Raramente, se puede presentar reacciones de hipersensibilidad (anafilaxia, edema facial, urticaria), en cuyo caso se debe administrar inmediatamente un tratamiento apropiado. Raramente, se puede presentar vómitos y/o diarreas (asociadas con reacciones de hipersensibilidad) y signos neurológicos (ataques, convulsiones o ataxia).

Advertencias y precauciones especiales de uso:

• Cytopoint® puede inducir la producción de anticuerpos transitorios o persistentes frente al medicamento. La inducción de estos anticuerpos no es frecuente y puede no tener efecto (anticuerpos transitorios) o puede resultar en una evidente disminución de la eficacia (anticuerpos persistentes) en animales que previamente hubieran respondido al tratamiento.

• 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 asociadas con dermatitis atópica 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.

• Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones: No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar con otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

Período de resguardo: No aplica.

Precauciones especiales para el operador: En caso de autoinyección accidental, potencialmente podrían producirse reacciones de hipersensibilidad, incluyendo anafilaxis.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta del producto.

Condiciones de almacenamiento: Mantener refrigerado: entre 2 y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar y el equipo utilizado para su administración: Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. Se recomienda contactar a la empresa importadora para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Utilice todo el contenido una vez abierto, o bien, descarte el producto sobrante.

Venta bajo receta médico veterinaria.

Fabricado por: Zoetis Inc. 601 West Cornhusker Hwy, Lincoln, Nebraska, 68521, USA.

Importado y Distribuido por: Zoetis de Chile S.A., Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004/3001-B, Edificio Titanium La Portada, Las Condes, Región Metropolitana, Chile.

Bajo licencia de: Zoetis Inc., USA

USO VETERINARIO

Reg. SAG N° 2501-B

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 20 mg	Registro SAG N° 2501-B

1. Denominación del Producto Inmunológico

a) Nombre de fantasía

CYTOPOINT® 20 mg

b) Nombre genérico

Lokivetmab 20 mg

c) Forma farmacéutica

Solución Inyectable

2. Composición

Cada mL contiene:

Lokivetmab * ≥ 20 mg

Excipientes c.s.p. 1 mL



*Anticuerpo monoclonal caninizado que se expresa a través de técnicas recombinantes en células de ovario de hámster chino (CHO).

3. Propiedades Inmunológicas

Cytopoint® es un anticuerpo monoclonal caninizado (mAb) específicamente dirigido a la interleuquina canina IL-31. El bloqueo de IL-31 por Lokivetmab previene la unión de IL-31 a su co-receptor y por tanto, inhibe la señal celular mediada por IL-31 proporcionando alivio del prurito asociado a la dermatitis atópica y actividad antiinflamatoria.

4. Particularidades Clínicas

a) Especie(s) de destino y subcategoría

Perros.

b) Indicación(es) de uso para cada especie(s) de destino y subcategoría

Tratamiento del prurito asociado a la dermatitis alérgica en perros. Tratamiento de las manifestaciones clínicas de la dermatitis atópica en perros. Es eficaz al cabo de 8 horas post administración y el efecto se prolonga por 28 días.

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 20 mg	Registro SAG N° 2501-B

c) Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía(s) de administración y modo de empleo

Dosis: Mínimo 2 mg/kg de peso.

Esquema de tratamiento:

Administrar la totalidad del contenido de 1 vial (1 mL)/perro entre 4,6 y 9,1 kg.

Repetir la administración cada 4 – 6 semanas según necesidad.

Edad o peso: A partir de los 4,6 kg de peso y 4 meses de edad.

Condición fisiológica: Perros con dermatitis atópica

Vía de administración: Vía subcutánea.

**APROBADO
SAG**

09-04-2025

Modo de empleo:

Administrar en forma aséptica.

Utilizar sólo jeringas y agujas estériles para administrar el producto.

No esterilizar con químicos debido a que cantidades traza de desinfectante pueden inactivar el producto.

d) Contraindicaciones

No usar en perros menores 4 meses de edad.

No usar en hembras preñadas, en lactancia ni en animales reproductores.

e) Efectos adversos o reacciones adversas (frecuencia y severidad) en la(s) especie(s) de destino derivados del uso del producto inmunológico:

Raramente, se puede presentar reacciones de hipersensibilidad (anafilaxia, edema facial, urticaria), en cuyo caso se debe administrar inmediatamente un tratamiento apropiado. Raramente, se puede presentar vómitos y/o diarreas (asociadas con reacciones de hipersensibilidad) y signos neurológicos (ataques, convulsiones o ataxia).

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 20 mg	Registro SAG N° 2501-B

f) Advertencias y precauciones especiales de uso

- Cytopoint® puede inducir la producción de anticuerpos transitorios o persistentes frente al medicamento. La inducción de estos anticuerpos no es frecuente y puede no tener efecto (anticuerpos transitorios) o puede resultar en una evidente disminución de la eficacia (anticuerpos persistentes) en animales que previamente hubieran respondido al tratamiento.
- 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 asociadas con dermatitis atópica 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.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

g) Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores

No utilizar en hembras preñadas o en lactancia ni en animales reproductores.

h) Interacción con otros productos farmacéuticos cuando son administrados en forma concomitante con el producto inmunológico y sus posibles efectos en el animal tratado

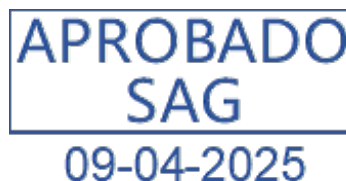
No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar con otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

i) Sobredosis

No aplica.

j) Período de resguardo

No aplica.



RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 20 mg	Registro SAG N° 2501-B

k) Precauciones especiales para el operador

En caso de autoinyección accidental, potencialmente podrían producirse reacciones de hipersensibilidad, incluyendo anafilaxis. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta del producto.

5. Particularidades Farmacéuticas

a) Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos con los cuales es normalmente diluido, mezclado o coadministrado

No diluir, mezclar o coadministrar con ningún producto farmacéutico.

b) Período de eficacia (estabilidad). Incluyendo información luego de la reconstitución y/o primera apertura del envase, según corresponda

24 meses.

Utilice todo el contenido una vez abierto, o bien, descarte el producto sobrante.

c) Condiciones de almacenamiento

Mantener refrigerado: entre 2 y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

d) Descripción de los envases

Estuche de PVC, etiquetado, conteniendo 10 frascos o estuche de cartulina impresa conteniendo 2 o 5 frascos de vidrio tipo I, etiquetados, cerrados con tapón de goma de clorobutilo o bromobutilo y sello de aluminio, conteniendo 1mL cada uno. Incluye inserto.

e) Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar y el equipo utilizado para su administración.

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. Se recomienda contactar a la empresa importadora para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 20 mg	Registro SAG N° 2501-B

6. Condición de venta

Venta bajo receta médico veterinaria.

7. Nombre y dirección completa del laboratorio fabricante y del establecimiento importador, nombre y país de la empresa licenciante

Fabricado por:

Zoetis Inc. 601 West Cornhusker Hwy, Lincoln, Nebraska, 68521, USA.

Importado y Distribuido por:

Zoetis de Chile S.A.,
Avda. Isidora Goyenechea N°2800, oficina 3004/3001-B, Edificio Titanium
La Portada, Las Condes, Región Metropolitana, Chile.

Bajo licencia de:

Zoetis Inc., USA

**APROBADO
SAG**

09-04-2025

USO VETERINARIO

Reg. SAG N° 2501-B