



USO VETERINARIO  
CYTOPOINT® 30 mg  
Lokivetmab 30 mg  
Solución Inyectable

## CYTOPOINT® 30 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° 2502-B**

zoetis

APROBADO  
SAG

13-05-2022

Contenido: 2 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 30 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de  
perros de hasta  
9,2 - 13,6 Kg.

## Lokivetmab 30 mg

Solución Inyectable

### Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab\*  $\geq 30$  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





USO VETERINARIO  
CYTOPOINT® 30 mg  
Lokivetmab 30 mg  
Solución Inyectable

## CYTOPOINT® 30 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° 2502-B**

zoetis

APROBADO  
SAG

13-05-2022

Contenido: 5 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 30 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de  
perros de hasta  
9,2 - 13,6 Kg.

## Lokivetmab 30 mg

Solución Inyectable

### Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab\*  $\geq 30$  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 311317



USO VETERINARIO  
CYTOPOINT® 30 mg  
Lokivetmab 30 mg  
Solución Inyectable

## CYTOPOINT® 30 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° 2502-B**

zoetis

APROBADO  
SAG

13-05-2022

**Contenido:** 10 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 30 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de  
perros de hasta  
9,2 - 13,6 Kg.

## Lokivetmab 30 mg

Solución Inyectable

### Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab\*  $\geq 30$  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

311317

Contenido neto: 1 mL

**CYTOPOINT® 30 mg**

USO VETERINARIO

**Lokivetmab 30 mg**

Solución Inyectable

Para el tratamiento de perros de hasta 9.2 - 13.6 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° 2502-B**

30

mg

zoetis

APROBADO  
SAG

13-05-2022

Serie:

Vence:

**CYTOPOINT® 30 mg****Lokivetmab 30 mg****Solución Inyectable****APROBADO  
SAG****13-05-2022****Composición:**

Cada mL contiene:

Lokivetmab\* .....  $\geq 30$  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 9,2 y 13,6 Kg.

Repetir la administración cada 4 – 6 semanas según necesidad.

**Edad o peso:** A partir de los 9,2 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 menores 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° 2502-B**

|                                                    |                                                                                     |
|----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS<br/>DEL PRODUCTO</b> |  |
| <b>CYTOPOINT® 30 mg</b>                            | <b>Registro SAG N° 2502-B</b>                                                       |

## 1. Denominación del Producto Inmunológico

### a) Nombre de fantasía

CYTOPOINT® 30 mg

### b) Nombre genérico

Lokivetmab 30 mg

### c) Forma farmacéutica

Solución Inyectable

## 2. Composición

Cada mL contiene:

Lokivetmab \*  $\geq 30$  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.

|                                                    |                                                                                     |
|----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS<br/>DEL PRODUCTO</b> |  |
| <b>CYTOPOINT® 30 mg</b>                            | <b>Registro SAG N° 2502-B</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 9,2 y 13,6 kg.

Repetir la administración cada 4 – 6 semanas según necesidad.

**Edad o peso:** A partir de los 9,2 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).

|                                                    |                                                                                     |
|----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS<br/>DEL PRODUCTO</b> |  |
| <b>CYTOPOINT® 30 mg</b>                            | <b>Registro SAG N° 2502-B</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.

**APROBADO  
SAG  
09-04-2025**



|                                                    |                                                                                     |
|----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS<br/>DEL PRODUCTO</b> |  |
| <b>CYTOPOINT® 30 mg</b>                            | <b>Registro SAG N° 2502-B</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.

|                                                    |                                                                                     |
|----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS<br/>DEL PRODUCTO</b> |  |
| <b>CYTOPOINT® 30 mg</b>                            | <b>Registro SAG N° 2502-B</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



09-04-2025

### USO VETERINARIO

**Reg. SAG N° 2502-B**