



CYTOPOINT® 40 mg

USO VETERINARIO
Lokivetmab 40 mg
Solución Inyectable

CYTOPOINT® 40 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 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

Reg. SAG N° 2505-B

zoetis

APROBADO
SAG

13-05-2022

Contenido: 2 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 40 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de
perros de 13,7 - 18,1 Kg.

Lokivetmab 40 mg

Solución Inyectable

Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab*	> 40 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

Serie:
Fab:
Vence:



7 804650 311324



CYTOPOINT® 40 mg

USO VETERINARIO
Lokivetmab 40 mg
Solución Inyectable

CYTOPOINT® 40 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 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

Reg. SAG N° 2505-B

zoetis

APROBADO
SAG

13-05-2022

Contenido: 5 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 40 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de
perros de 13,7 - 18,1 Kg.

Lokivetmab 40 mg

Solución Inyectable

Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab* > 40 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

Serie:
Fab:
Vence:



7 804650 311324



CYTOPOINT® 40 mg

USO VETERINARIO
Lokivetmab 40 mg
Solución Inyectable

CYTOPOINT® 40 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 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

Reg. SAG N° 2505-B

zoetis

APROBADO
SAG

13-05-2022

Contenido: 10 viales de 1 mL c/u

CYTOPOINT® 40 mg

USO VETERINARIO



Para el tratamiento de
perros de 13,7 - 18,1 Kg.

Lokivetmab 40 mg

Solución Inyectable

Composición:

Cada 1 mL contiene:

Lokivetmab* > 40 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

Serie:
Fab:
Vence:



7 804650 311324

Contenido neto: 1 mL

CYTOPOINT® 40 mg

USO VETERINARIO

Lokivetmab 40 mg

Solución Inyectable

Para el tratamiento de perros de 13.7 - 18.1 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° 2505-B

40

mg

zoetis

**APROBADO
SAG**

13-05-2022

Serie:

Vence:



CYTOPOINT® 40 mg

Lokivetmab 40 mg
Solución Inyectable

APROBADO
SAG

13-05-2022

Composición:

Cada mL contiene:

Lokivetmab *..... ≥ 40 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 13,7 y 18,1 kg.

Repetir la administración cada 4 – 6 semanas según necesidad.

En perros que pesan más de 18,1 Kg se requiere una combinación de viales de diferentes concentraciones de acuerdo al peso del animal, como se observa en el siguiente cuadro:

Peso (Kg)	Presentación			
	Cytopoint® 10mg	Cytopoint® 20mg	Cytopoint® 30mg	Cytopoint® 40mg
18,2 -22,7	1 vial +			1 vial
22,8 – 27,2		1 vial +		1 vial
27,3 – 31,7			1 vial +	1 vial
31,8 – 36,3				2 viales
36,4 – 40,8	1 vial +			2 viales
40,9 – 45,4		1 vial +		2 viales
45,5 – 49,9			1 vial +	2 viales
50,0 – 54,4				3 viales
54,5 – 59,0	1 vial +			3 viales
59,1 – 63,5		1 vial +		3 viales
63,6 – 68,0			1 vial +	3 viales
68,1 – 72,6				4 viales
72,7 – 77,1	1 vial +			4 viales
77,2 – 81,6		1 vial +		4 viales
81,7 – 86,2			1 vial +	4 viales
86,3 – 90,7				5 viales

Edad o peso: A partir de los 13,7 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.

APROBADO
SAG

13-05-2022

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° 2505-B

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 40 mg	Registro SAG N° 2505-B

1. Denominación del Producto Inmunológico

a) Nombre de fantasía

CYTOPOINT® 40 mg

b) Nombre genérico

Lokivetmab 40 mg

c) Forma farmacéutica

Solución Inyectable

**APROBADO
SAG**

09-04-2025

2. Composición

Cada mL contiene:

Lokivetmab * ≥ 40 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® 40 mg	Registro SAG N° 2505-B

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

Dosis: Mínimo 2 mg/kg de peso.

**APROBADO
SAG**

09-04-2025

Esquema de tratamiento:

Administrar la totalidad del contenido de 1 vial (1 mL)/perro entre 13,7 y 18,1 kg.

Repetir la administración cada 4 – 6 semanas según necesidad.

En perros que pesan más de 18,1 Kg se requiere una combinación de viales de diferentes concentraciones de acuerdo al peso del animal, como se observa en el siguiente cuadro:

Peso (Kg)	Presentación			
	Cytopoint® 10mg	Cytopoint® 20mg	Cytopoint® 30mg	Cytopoint® 40mg
18,2 -22,7	1 vial +			1 vial
22,8 – 27,2		1 vial +		1 vial
27,3 – 31,7			1 vial +	1 vial
31,8 – 36,3				2 viales
36,4 – 40,8	1 vial +			2 viales
40,9 – 45,4		1 vial +		2 viales
45,5 – 49,9			1 vial +	2 viales
50,0 – 54,4				3 viales
54,5 – 59,0	1 vial +			3 viales
59,1 – 63,5		1 vial +		3 viales
63,6 – 68,0			1 vial +	3 viales
68,1 – 72,6				4 viales
72,7 – 77,1	1 vial +			4 viales
77,2 – 81,6		1 vial +		4 viales
81,7 – 86,2			1 vial +	4 viales
86,3 – 90,7				5 viales

Edad o peso: A partir de los 13,7 kg de peso y 4 meses de edad.

Condición fisiológica: Perros con dermatitis atópica

Vía de administración: Vía subcutánea.

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 40 mg	Registro SAG N° 2505-B

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.

**APROBADO
SAG**

09-04-2025

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).

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

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 40 mg	Registro SAG N° 2505-B

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.



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 muéstrole 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.

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 40 mg	Registro SAG N° 2505-B

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

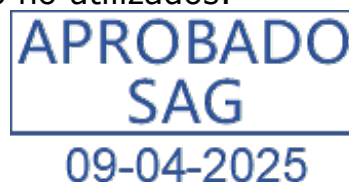
Estuche de PVC, etiquetado, conteniendo 10 frascos o estuche de cartulina impresa conteniendo 2 o 5 frascos de vidrio tipo I, etiquetados, cerrados con tapón de goma de clorobutilo o bromobutilo y sello de aluminio, conteniendo 1mL cada uno. Incluye inserto.

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.

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.

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
CYTOPOINT® 40 mg	Registro SAG N° 2505-B

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



USO VETERINARIO

Reg. SAG N° 2505-B