

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июня 2021 г. № 115

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Таблетки Пимобендан 5,0 мг»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки Пимобендан 5,0 мг (Tabulettae Pimobendanum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: пимобендан (Pimobendanum).

1.2 Препарат выпускают в форме двояковыпуклых таблеток от белого до светло-желтого цвета с риской или без нее, массой 0,3 г, содержащих 5,0 мг пимобендана и вспомогательные вещества: микрокристаллическую целлюлозу, дикальций фосфат, диоксид кремния, магния стеарат.

1.3 Препарат упаковывают по 50; 100 таблеток в полимерные флаконы, укупоренные полимерными крышками.

1.4 Препарат хранят в заводской упаковке в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 25 °С. Отпускают без рецепта ветеринарного врача. Список Б.

1.5 Срок годности - 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Действующее вещество препарата – пимобендан – относится к группе негликозидных кардиотонических средств. Препарат увеличивает силу сердечного сокращения и расширяет кровеносные сосуды, тем самым обеспечивая работу сердца (положительный инотропный и вазодилаторный эффекты).

2.2 Механизм действия препарата заключается в повышении чувствительности к кальцию волокон сердечной мышцы и угнетении фосфодиэстеразы III. Положительное вазодилатирующее действие связано с ингибированием активности фосфодиэстеразы III. Препарат усиливает систолическую функцию, улучшая силу сердечных сокращений, уменьшает пред- и постнагрузку на сердце. У собак с хронической сердечной недостаточностью пимобендан приводит к увеличению сердечного выброса, повышению переносимости физической нагрузки, снижению давления в легочной артерии и системного артериального давления, уменьшению симптомов сердечной недостаточности.

2.3 Препарат быстро всасывается и поступает в системный кровоток. Выводится в основном с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения собак с хронической сердечной недостаточностью, обусловленной дистрофией миокарда, дилатационной кардиомиопатией или патологией сердечных клапанов (эндокардиозом).

3.2 Препарат применяют внутрь в дозе 0,25 мг действующего вещества на 1 кг массы тела животного два раза в сутки. В зависимости от индивидуальных особенностей животного и тяжести его состояния, препарат применяют в дозе 0,1-0,3 мг/кг массы тела, два раза в сутки, ежедневно, примерно за один час до кормления. Длительность применения препарата зависит от тяжести заболевания и определяется индивидуально.

3.3 Препарат можно применять в комбинации с салуретиками (фуросемид, торасемид). В случае декомпенсированной сердечной недостаточности рекомендована пожизненная продолжительная терапия препаратом. Поддерживающая доза должна быть подобрана индивидуально в зависимости от тяжести заболевания.

3.4 При приеме препарата в редких случаях у животных возможно повышение частоты сердечных сокращений, ухудшение аппетита, диарея, одышка, вялость, рвота, обморок. В этом случае применение препарата необходимо отменить и назначить симптоматическое лечение.

3.5 Препарат не следует применять при гипертрофической кардиомиопатии и заболеваниях, при которых увеличение сердечного выброса не может быть достигнуто по функциональным или анатомическим причинам, например, при стенозе устья аорты. Так как препарат выводится из организма преимущественно через печень, то его не применяют собакам с тяжелыми формами печеночной недостаточности. У собак, больных сахарным диабетом, во время лечения необходимо осуществлять регулярный контроль уровня глюкозы в крови.

3.6 Не рекомендуется совместное применение препарата с блокаторами кальциевых каналов, β -блокаторами (пропранололом).

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель УП «Гомельский завод ветеринарных препаратов» 246013, Республика Беларусь, г. Гомель, пер. Технический, 1 для ОДО «ВЕТФАРМ», 220036, Республика Беларусь, Минск, Западная, 13 – 478

Инструкция по применению ветеринарного препарата разработана доцентом кафедры физиологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Ковзовым В. В., директором ОДО «Ветфарм» Барабашем С. А.

