

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
Протокол от «23» декабря 2020 г. № 112

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ПимоПЕТ 2,5 мг»

1 Общие сведения

- 1.1 ПимоПЕТ 2,5 мг (PimoPET 2,5 mg)
- 1.2 Международное непатентованное название: пимобендан.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы со скошенными краями светло красноватого цвета с легким специфическим запахом, с разделительной бороздкой по середине с одной стороны таблетки.
- 1.4 Одна таблетка массой 320 мг содержит: 2,5 мг пимобендана и вспомогательные вещества (декстроза, микрокристаллическая целлюлоза, магния стеарат, гидрогенфосфат кальция, оксид железа, натуральный улучшитель вкуса).
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным по 10 таблеток в одном блистере, помещенных в картонные коробки по 3 (30 таблеток) или 5 (50 таблеток) блистеров или в пластиковые банки соответствующей емкостью по 30 или 100 таблеток.
- 1.6 Хранят при температуре от 0° С до плюс 25 °С и относительной влажности не более 75 %.
- 1.7 Срок годности препарата в закрытой потребительской таре – 36 месяцев от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Фармакологические свойства препарата обусловлены действующим веществом - пимобенданом, входящим в его состав. Пимобендан - производное бензимидазола, относится к нестероидным кардиотоническим средствам.
- Препарат частично ингибирует фосфодиэстеразу III и одновременно повышает чувствительность миофибрилл сердца к ионам кальция. Пимобендан не только усиливает сократительную функцию миокарда, но и одновременно обеспечивает артериальную вазодилатацию.
- 2.2 Препарат выводится из организма преимущественно через печень.

3 Порядок применения

- 3.1 ПимоПЕТ 2,5 мг применяют для лечения собак при сердечно-сосудистой недостаточности, вызванной дилатационной кардиомиопатией или недостаточностью клапанов (регургитация митрального и/или трикуспидального клапанов) с характерными симптомами, такими как кашель, одышка, снижение толерантности к нагрузкам или асцит.
- 3.2 Суточная доза препарата составляет 0,5 мг действующего вещества на 1 кг массы тела, разделенная на 2 приема (по 0,25 мг), что соответствует 1 таблетке утром и 1 таблетке вечером на 10 кг массы тела животного. ПимоПЕТ 2,5 мг применяют внутрь, примерно за один час до кормления. Препарат может назначаться также в комбинации с мочегонным средством, например, фуросемидом. В случае декомпенсированной сердечной недостаточности рекомендована пожизненная продолжительная терапия препаратом ПимоПЕТ. Поддерживающая ежедневная доза должна быть подобрана

индивидуально в зависимости от тяжести заболевания с колебанием от 0,2 мг до 0,6 мг на 1 кг массы тела животного в сутки, разделенной на 2 приема.

3.3 Побочные действия. В редких случаях встречается легкое положительно хронотропное действие (повышение ЧСС), а также рвота. Эти эффекты зависят от дозы и могут быть предотвращены снижением дозы.

3.4 Противопоказания. Гиперчувствительность к пимобендану. Не следует принимать препарат при гипертрофической кардиомиопатии и заболеваниях, при которых увеличение сердечного выброса не может быть достигнуто по функциональным или анатомическим причинам (например, при стенозе устья аорты).

ПимоПЕТ 2,5 мг не применяют для лечения собак с тяжёлыми формами печеночной недостаточности, щенкам моложе 6 месяцев, беременных или кормящих сукам, собакам с врожденным пороком сердца, сахарным диабетом и иными серьезными заболеваниями обмена веществ.

3.5 Взаимодействие с другими средствами. Индуцированный пимобенданом подъем фракции сократимости ослабляется антагонистами кальция, такими как верапамил и бета-адреноблокаторами, такими как пропранолол.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 ООО «Фарма ПЕТ» ул. Матиса 86 к 1, Рига LV-1009, Латвия.

Инструкция подготовлена директором ООО «Фарма ПЕТ» Иннусом Г.А., сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П.

| | |
|--|---|
| Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь | |
| Совет по ветеринарным препаратам | |
| ОДОБРЕНО | |
| Председатель |  |
| Секретарь |  |
| Эксперт |  |
| 23.12 | 2020 протокол № 112 |