

Инструкция рассмотрена и
одобрена на заседании
Ветбиофармсовета
«10» июля 2015 г
Протокол № 80

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ПимоПЕТ»

1 Общие сведения

1.1 ПимоПЕТ (PimoPET)

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы со скошенными краями красноватого цвета с легким специфическим запахом, с крестообразной бороздкой.

1.3 Одна таблетка массой 320 мг содержит: 5,0 мг пимобендана и вспомогательные вещества.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 30 и 100 таблеток в пластиковые банки соответствующей вместимости с контролем вскрытия.

1.5 Хранят при температуре от 0°C до +25°C и относительной влажности не более 75%.

1.6 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 ингибитирует 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 препарата

3.1 ПимоПЕТ применяют собакам при лечении 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 Доза препарата составляет 0,5 мг действующего вещества на 1 кг массы тела. Суточную дозу распределяют на 2 приема, что соответствует 1 таблетке утром и 1 таблетке вечером на 20 кг живой массы. Широта терапевтической дозировки колеблется от 0,2 мг до 0,6 мг на 1 кг массы тела, разделенных на 2 приема в сутки, ежедневно. ПимоПЕТ 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 доза должна быть подобрана индивидуально в зависимости от тяжести заболевания.

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 не применяют собакам с тяжёлыми формами печеночной недостаточности, щенкам младше 6 месяцев, беременным или кормящим 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 личной 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 «ГИГИ» ул. Миера 4, Рига LV 1001, Латвия.

Инструкция подготовлена директором ООО «ГИГИ» Иннусом Г.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
10 » 04 2015
протокол № 80