

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «03» февраля 2023 г., №126

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ПимоПЕТ 10 мг»**

1 Общие сведения

- 1.1 ПимоПЕТ 10 мг (PimoPET 10 mg).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: пимобендан.
Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.
- 1.2. По внешнему виду представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы красноватого цвета с легким специфическим запахом, с разделительной бороздкой по середине на одной из сторон.
- 1.3 Одна таблетка массой 640 мг содержит: 10 мг пимобендана и вспомогательные вещества: гидрогенфосфат кальция, микрокристаллическую целлюлозу, натуральный улучшитель вкуса, декстрозу, магния стеарат, окись железа.
- 1.4 Препарат выпускают расфасованным по 30 и 60 таблеток в пластиковые банки соответствующей вместимости, помещенные в картонные коробки с инструкцией по применению внутри коробочек.
- 1.5 Условия хранения: при температуре от 0 °С до плюс 25 °С и относительной влажности не более 75 %. Хранить по списку Б.
- 1.6 Срок годности препарата в закрытой потребительской таре – 36 месяцев от даты изготовления при соблюдении условий хранения.
- 1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

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

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для лечения собак при сердечной 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 определяется ветеринарным врачом в индивидуальном порядке в зависимости от тяжести заболевания. Рекомендуемая суточная доза препарата составляет 0,5 мг действующего вещества на 1 кг массы тела животного (1 табл. на 20 кг массы тела животного), которая даётся 2 раза в день, что соответствует одной таблетке утром и одной таблетке вечером на 40 кг живой массы. Ширина терапевтической дозы колеблется от 0,2 мг до 0,6 мг на 1 кг массы тела животного, разделенных на 2 приема в сутки, ежедневно.

Препарат применяют внутрь, примерно за один час до кормления. Препарат может назначаться также в комбинации с мочегонными средствами, например, фуросемидом. В случае декомпенсированной сердечной недостаточности рекомендована пожизненная продолжительная терапия препаратом. Поддерживающая доза должна быть подобрана индивидуально в зависимости от тяжести заболевания.

3.3 Побочные действия: в редких случаях встречается легкое положительное хронотропное действие (повышение частоты сердечных сокращений – ЧСС), а также рвота. Эти эффекты зависят от дозы и могут быть предотвращены снижением дозы.

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

Препарат не применяют собакам с тяжёлыми формами печеночной недостаточности, щенкам младше 6 месяцев, собакам с врожденным пороком сердца, сахарным диабетом.

Препарат не оказывает тератогенного и фетотоксического действия на организм животных в указанных дозах.

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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

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

Инструкция по применению препарата разработана заведующим отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П. и директором ООО «Фарма ПЕТ ГИГИ» Иннусом Г.А.

