

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
Протокол от «24» февраля 2021 г. № 113

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

1 Общие сведения

1.1 ПимоПЕТ (PimoPET)

Лекарственная форма: таблетки.

1.2 ПимоПЕТ по внешнему виду 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: гидрогенфосфат кальция, микрокристаллическая целлюлоза, натуральный улучшитель вкуса, декстроза, магния стеарат, окись железа.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 30 и 100 таблеток в пластиковые банки соответствующей вместимости или по 10 таблеток в одном блистере, помещенных в картонные коробки по 30 и 100 таблеток.

1.5 Препарат хранят при температуре от 0°C до плюс 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.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

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 с фекалиями.

3 Порядок применения

3.1 ПимоПЕТ применяют собакам 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 препарата составляет 0,5 мг действующего вещества на 1 кг массы тела. Суточную дозу ПимоПЕТ 5 мг распределяют на 2 приема, что соответствует 1 таблетке утром и 1 таблетке вечером на 20 кг массы тела животного. Широта терапевтической дозировки колеблется от 0,2 мг до 0,6 мг на 1 кг массы животного, 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 ветеринарным 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 частоты сердечных сокращений), 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, собакам с врожденным пороком сердца, сахарным диабетом и иными серьезными заболеваниями обмена веществ. Лабораторные исследования на крысах и кроликах не выявили тератогенных или фетотоксических эффектов. Однако в этих исследованиях токсические эффекты и эмбриотоксическое действие наблюдались после высоких доз пимобендана у беременных сук. Безопасность ветеринарного лекарственного средства не была установлена для беременных или кормящих сук. Препарат следует использовать только после оценки лечащим ветеринарным врачом соотношения риска и пользы.

3.5 Взаимодействие с другими средствами. Индуцированный пимобенданом подъем фракции сократимости ослабляется антагонистами кальция, такими как верапамил и бетаадреноблокаторами, 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 ГИГИ», ул. Матиса 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. Вышеселского» Кучинским М.П. и директором ООО «Фарма ПЕТ ГИГИ» Иннусом Г.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
14.02.2011. протокол № 113	