

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Таблетки Кардиосэйф 1,25 мг»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки Кардиосэйф 1,25 мг (Tabulletae Cardioselum 1,25 mg).

Международное непатентованное наименование: пимобендан.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

1.3 В 1 таблетке содержится 1,25 мг пимобендана; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, дрожжи неактивные, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, кросповидон, ароматизатор, кальция стеарат, тальк.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки светло-серого, светло-бежевого или светло-коричневого цвета, плоскоцилиндрической формы, с риской или без, возможно наличие более темных вкраплений.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 10 таблеток в блистеры, помещенные по 5 штук вместе с инструкцией по применению в индивидуальные картонные пачки.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности при соблюдении условий хранения – 2 года от даты производства.

1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача. Препарат применяют по назначению ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Таблетки Кардиосэйф 1,25 мг – кардиотропный лекарственный ветеринарный препарат. Пимобендан, входящий в состав препарата, обладает положительным инотропным действием и выраженным вазодилатирующим эффектом.

Положительный инотропный эффект препарата обусловлен повышением чувствительности к кальцию волокон сердечной мышцы и угнетению активности фосфодиэстеразы.

Вазодилатирующий эффект связан с ингибированием активности фосфодиэстеразы III. Благодаря наличию положительного инотропного и вазодилатирующего действия при сердечной недостаточности препарат повышает силу сердечных сокращений и уменьшает как преднагрузку, так и постнагрузку.

2.2 После перорального применения пимобендан быстро всасывается в кровь, и его биодоступность составляет 60-63%. Период полураспада пимобендана в плазме крови составляет 0,3-0,5 часа, а период полувыведения его активного метаболита составляет около 2 часов. Большая часть препарата выводится из организма животных с калом, в незначительных количествах с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения собак при хронической сердечной недостаточности, вызванной дегенерацией клапанов или дилатационной кардиомиопатией.

3.2 Препарат применяют за час до кормления в дозе от 0,1 мг до 0,3 мг пимобендана на 1 кг массы животного, два раза в сутки с равными интервалами, в зависимости от тяжести состояния животного, что соответствует 1 таблетке на 4,25-12,5 кг массы животного, на один прием.

В случае декомпенсированной сердечной недостаточности рекомендовано пожизненное применение препарата с подбором индивидуальной дозы.

Препарат может также применяться в комбинации с мочегонными средствами.

3.3 При применении препарата в редких случаях могут возникать: рвота, диарея, летаргия, анорексия, тахикардия. В этом случае необходимо снизить дозу препарата.

3.4 Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередного приёма препарата, его применение проводят в той же дозе по той же схеме.

3.5 При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и развитии аллергических реакций (беспокойство, обильная саливация, зуд и покраснение кожи) использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую и симптоматическую терапию.

3.6 При передозировке препарата у животного могут наблюдаться рвота, апатия, тахикардия, снижение давления. В случае передозировки следует прекратить применение препарата и обратиться к ветеринарному врачу. При этом рекомендуется незамедлительное проведение неспецифической дезактивации препарата, включая возможное применение активированного угля и/или поддержание водно-электролитного баланса, учитывая состояние животного.

3.7 Препарат назначают щенкам и кормящим сукам в случае, если потенциальный риск для матери превосходит риск для плода и щенков.

3.8 Запрещается применять препарат:

– при гипертрофической кардиомиопатии и клинических состояниях, при которых не может быть увеличен сердечный выброс крови из-за функциональных или анатомических особенностей (например, стеноз аорты);

– собакам с тяжелыми поражениями печени, поскольку препарат преимущественно метаболизируется в печени;

– совместно с β-блокатором пропранололом и блокаторами кальциевых каналов, ослабляющими действие пимобендана.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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 соблюдение всех правил применения этого 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 ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В. и Романова Е.В., Мацинович М.С.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
мелиорации и аграрной политики
Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕННО
Председатель
Секретарь
Эксперт
08.11.2022 протокол № 123