

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Таблетки Кардиосэйф 5 мг»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Таблетки Кардиосэйф 5 мг (Tabulletae Cardioseifum 5 mg).
Международное непатентованное наименование: пимобендан.
- 1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.
- 1.3 В 1 таблетке содержится 5 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, 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 °С до плюс 25 °С. 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 5 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 16,5-50 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 ценным 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 и 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., Романова Е.В., Мацинович М.С.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
08.11.2022	протокол № 123