

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Таблетки Диувет 0,75 мг»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки Диувет 0,75 мг (Tabulettae Diuvetum 0,75 mg).

Международное непатентованное наименование: торасемид.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

1.3 В одной таблетке содержится 0,75 мг торасемида; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, дрожжи неактивные, целлюлоза микрокристаллическая, поливинилпирролидон низкомолекулярный, 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 3 штуки 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. Не применять по истечении срока годности.

1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Таблетки Диувет 0,75 мг – ветеринарный лекарственный препарат из группы петлевых диуретиков.

Механизм действия торасемида заключается в ингибировании реабсорбции ионов натрия и хлорида в просвете канальцев медуллярной части восходящего колена петли Генле, что приводит к их усиленному выведению и снижению осмолярности интерстициального пространства в медуллярном слое почки, что, в свою очередь, снижает реабсорбцию свободной воды и приводит к повышению её выделения из организма.

2.2 После перорального приема препарата, торасемид быстро всасывается, поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации менее чем через один час. Биодоступность составляет 90%.

Диуретическое действие проявляется спустя 1 час после применения, достигает максимума приблизительно через 2 часа и сохраняется в течение 12 часов.

Торасемид незначительно метаболизируется (около 7-10%) в печени и выводится из организма в неизменной форме, преимущественно с мочой. Период полувыведения составляет около 8 часов.

2.3 Препарат по классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к IV классу опасности – вещества малоопасные (LD_{50} свыше 5000 мг/кг).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют собакам в качестве диуретического средства для купирования клинических признаков, связанных с застойной сердечной недостаточностью, включая отеки и выпоты.

3.2 Препарат применяют индивидуально, перорально, независимо от режима кормления, можно давать с кормом или без него. Рекомендуемая доза торасемида составляет 0,2-0,3 мг на 1 кг массы тела животного (1 таблетка на 2,5-3,75 кг массы тела животного) каждые 8-24 часа.

Дозу препарата следует подбирать индивидуально, до достижения приемлемого для пациента количества, при котором отмечается мочегонный эффект с учетом функции почек и

статуса по электролитам (Na^+ , K^+). Если уровень диуретика необходимо изменить, доза может быть повышена или снижена в рамках рекомендованного диапазона доз с шагом 0,1 мг/кг массы животного.

Корректировка дозы должна проводиться по назначению ветеринарного врача. Следует контролировать функцию почек, уровень гидратации, и баланс электролитов в крови: на момент начала терапии; через 24 часа и 48 часов после начала терапии; через 24 часа и 48 часов после изменения дозы; в случае развития нежелательных явлений.

В случае необходимости длительной терапии следует продолжать лечение с минимальной эффективной дозой.

3.3 При применении препарата могут наблюдаться следующие побочные явления: повышение креатинина и мочевины, почечная недостаточность, сгущение крови, полидипсия, дефицит электролитов и обезвоживание, рвота, диарея, запор. Наличие мягкого стула является временным, умеренным и не требует прекращения лечения.

3.4 При передозировке препарата у животного может наблюдаться обезвоживание, нарушение баланса электролитов, почечная недостаточность, анорексия, потеря массы тела и сердечно-сосудистый коллапс. В этом случае проводят симптоматическое лечение и корректируют дозу препарата или отменяют его применение.

3.5 Особеностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.6 Препарат не предназначен для применения животным в период беременности и лактации, а также продуктивным животным.

3.7 Следует избегать пропусков применения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить в предусмотренной дозе и схеме применения.

3.8 Запрещается применять препарат одновременно с другими петлевыми диуретиками. Применять с осторожностью совместно с гипотензивными лекарственными препаратами.

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, Республика Беларусь, 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., Новиков Е.В., Мацинович М.С.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного прогрессии Республики Беларусь
Председатель _____ <i>Ч. П. П.</i>
Секретарь _____ <i>Л. Г. Г.</i>
Эксперт _____ <i>С. С. К.</i>
27.06.2014 г. протокол № 129