

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 °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. 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 (LD₅₀ 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 Особенности 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.