

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pimocard 5 mg kvapiosios tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 tabletėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

pimobendano 5 mg;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tabletė.

Šviesiai rudos apvalios tabletės, kurių vienoje pusėje yra vagelė, o kita pusė yra lygi.

Tabletę galima padalyti į 4 lygias dalis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunų stazinio širdies nepakankamumo, atsiradusio dėl vožtuvų nepakankamumo (mitralinio ir (ar) triburio vožtuvo regurgitacijos) ar dilatacinės kardiomiopatijos, gydymui.

4.3. Kontraindikacijos

Pimobendano naudoti negalima, esant hipertrofinei kardiomiopatijai arba ligoms, kai širdies išmetamojo tūrio padidėjimas yra neįmanomas dėl funkcinių arba anatomių priežasčių (pvz., aortos stenozės).

Kadangi pimobendanas daugiausia metabolizuojamas kepenyse, jo negalima naudoti šunims, kuriems yra sunkus kepenų funkcijos sutrikimas. Taip pat žr. 4.7 p.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šunims, sergantiems cukriniu diabetu, gydymo laikotarpiu reikia reguliariai tirti gliukozės koncentraciją kraujyje.

Pimobendanu gydomiems gyvūnams rekomenduojama stebėti širdies funkciją ir morfologiją.

Taip pat žr. 4.6 p.

Tabletės yra kvapnios. Tabletes reikia laikyti gyvūnams nepasiekiamoje vietoje, kad jie atsitiktinai jų nenurytų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Naudojus nusiplauti rankas.

Patarimas gydytojams: atsitiktinai prarijus vaisto, ypač jei tai padarė vaikas, gali pasireikšti tachikardija, ortostatinė hipotenzija, veido paraudimas ir galvos skausmas.

Atsitiktinai prarytas šis vaistas gali sukelti poveikį širdies ir kraujagyslių sistemai.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Retai gali pasireikšti silpnai teigiamas chronotropinis poveikis (širdies susitraukimų dažnio padidėjimas) ir vėmimas. Tačiau šis poveikis priklauso nuo dozės ir jo galima išvengti sumažinus dozę.

Retai pasireiškė trumpalaikis viduriavimas, anoreksija ar letargija.

Mitralinio vožtuvo liga sergančius šunis ilgą laiką gydant pimobendanu, retai nustatyta sustiprėjusi mitralinio vožtuvo regurgitacija.

Nors aiškus priežastinis ryšys su pimobendanu nėra įrodytas, labai retais gydymo metu galima stebėti poveikio pirminei hemostazei požymius (gleivinės petechijas, poodines hemoragijas). Nutraukus gydymą, šie požymiai išnyksta.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas teratogeninis ar fetotoksinis poveikis. Tačiau šiais tyrimais nustatytas toksinis patelei ir embrionui poveikis, vaistą duodant didelėmis dozėmis, taip pat nustatyta, kad pimobendanas išskiriamas į pieną. Vaikingoms ir žindančioms kalėms šio veterinarinio vaisto saugumas nebuvo vertintas. Naudoti tik atsakingam veterinariniam gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Farmakologiniais tyrimais sąveika tarp širdies glikozido strofantino ir pimobendano nenustatyta. Pimobendano sukeltą širdies kontraktiliškumo padidėjimą silpnina kalcio kanalų blokatorius verapamilis ir diltiazemas ir beta adrenoreceptorių blokatorius propranololis.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Negalima viršyti rekomenduojamos dozės.

Prieš gydant reikia kruopščiai nustatyti kūno svorį, kad būtų užtikrintas teisingas dozavimas.

Tabletes reikia sušerti; dozės intervalas yra 0,2–0,6 mg pimobendano/kg kūno svorio per parą.

Tinkamiausia paros dozė yra 0,5 mg pimobendano/kg kūno svorio. Šią dozę reikia padalyti į dvi dalis (po 0,25 mg/kg kūno svorio) ir pusę šios dozės duoti ryte, o kitą pusę – maždaug po 12 valandų.

Kiekvieną dozę reikia duoti maždaug valandą prieš šeriant.

Šį vaistą galima derinti su diuretikais, pvz., furozemidu.



Norint padalyti dvi vageles turinčią tabletę į keturias dalis, reikia padėti tabletę vagele turinčia puse į viršų ant lygaus paviršiaus ir per vidurį paspausti nykščiu.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Perdozavimas gali sukelti vėmimą, teigiamą chronotropinį poveikį, apatiją, ataksiją, širdies ūžesius arba hipotenziją. Šiuo atveju reikia sumažinti dozę ir pradėti tinkamą simptominių gydymą. Ilgą laiką (6 mėn.) sveikiems skalikų veislės šunims duodant vaisto dozes, 3 ir 5 kartus viršijančias rekomenduojamą dozę, kai kuriems šunims nustatytas mitralinio vožtuvo sustorėjimas ir kairiojo skilvelio hipertrofija. Šie pokyčiai yra farmakodinaminės kilmės.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: širdį stimuliuojantys vaistai, išskyrus širdies glikozidus, fosfodiesterazės inhibitorius.

ATCvet kodas: QC01CE90.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Pimobendanas, benzimidazolo ir piridazidono darinys, yra nesimpatomimetinė, neglikozidinė inotropinė medžiaga, turinti stiprių vazodilatacinių savybių.

Pimobendanas sukelia miokardą stimuliuojantį poveikį, veikdamas dvejopai: jis didina miokardo pluoštų jautrumą kalciumui ir slopina fosfodiesterazę (III tipo). Be to, slopindamas fosfodiesterazės III aktyvumą, jis sukelia vazodilatacinį poveikį.

Nustatyta, kad naudojamas simptominių vožtuvų nepakankamumo atvejais kartu su furozemidu, šis vaistas gerina gydomų šunų gyvenimo kokybę ir ilgina tikėtiną gyvenimo trukmę.

Nustatyta, kad nedažnai simptominės dilatacinės kardiomiopatijos atvejais, naudojamas kartu su furozemidu, enalaprilium ir digoksinu, šis vaistas gerina gydomų šunų gyvenimo kokybę ir ilgina tikėtiną gyvenimo trukmę.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Absorbicija

Sušėrus šį veterinarinį vaistą, absoliutus veikliosios medžiagos biologinis prieinamumas yra 60–63 %. Kadangi biologinis prieinamumas žymiai sumažėja, kai pimobendano gyvūnams duodama kartu su ėdalais arba netrukus po to, rekomenduojama šio vaisto duoti maždaug 1 valandą prieš šeriant.

Pasiskirstymas

Pasiskirstymo tūris yra 2,6 l/kg, tai rodo, kad pimobendanas lengvai pasiskirsto audiniuose. Vidutinis prisijungimas prie plazmos baltymų yra 93 %.

Metabolizmas

Junginys yra oksidaciniu būdu demetilinamas iki svarbiausio veikliojo metabolito (UD-CG 212). Toliau vyksta II fazės metabolinės reakcijos, susidarant UD-CG 212 konjugatams, daugiausia gliukuronidams ir sulfatams.

Eliminacija

Vidutinis pimobendano pusinės eliminacijos iš plazmos laikas yra $1,1 \pm 0,7$ valandos.

Svarbiausio veikliojo metabolito pusinės eliminacijos iš plazmos laikas yra $1,5 \pm 0,2$ valandos. Beveik visa suvartota vaisto dozė yra eliminuojama su išmatomis.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Mikrokristalinė celiuliozė (E460),
kroskarmeliozės natrio druska,
magnio stearatas,
mėsos kvapioji medžiaga.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nėra.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 30 mėn.
Padalytų tablečių tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius lizdinę plokštelę, –3 dienos.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30°C temperatūroje.
Visas padalytas tabletes įdėti atgal į atplėštą lizdinę plokštelę ir sunaudoti per 3 dienas.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Aliuminio-PVC/PE/PVDC lizdinė plokštelė:
lizdinėje plokštelėje yra 10 tablečių, kartoninėje dėžutėje yra 2, 5, 10 arba 25 lizdinės plokštelės.
Aliuminio-aliuminio lizdinė plokštelė:
lizdinėje plokštelėje yra 5 tabletės, kartoninėje dėžutėje yra 4, 10, 20 arba 50 lizdinių plokštelių.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Dechra Regulatory BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
NYDERLANDAI

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2324/001-004

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2015-12-09
Perregistravimo data 2017-08-08

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2022-03-31

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pimocard 5 mg kvapiosios tabletės šunims
Pimobendanas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 tabletėje yra:
veikliosios medžiagos:
pimobendano 5 mg.

3. VAISTO FORMA

Tabletės.

4. PAKUOTĖS DYDIS

20 tablečių
50 tablečių
100 tablečių
250 tablečių

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

Šunų stazinio širdies nepakankamumo, atsiradusio dėl vožtuvų nepakankamumo (mitralinio ir (ar) triburio vožtuvo regurgitacijos) ar dilatacinės kardiomiopatijos, gydymui.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Sušerti.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Netaikytina.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30°C temperatūroje.
Visas padalytas tabletes įdėti atgal į atplėštą lizdinę plokštelę ir sunaudoti per 3 dienas.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Dechra Regulatory BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
NYDERLANDAI

16. REGISTRACIJOS NUMERIS(-IAI)

LT/2/15/2324/001
LT/2/15/2324/002
LT/2/15/2324/003
LT/2/15/2324/004

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR JUOSTELIŲ

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pimocard 5 mg kvapiosios tabletės šunims
Pimobendanas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Dechra Regulatory BV

3. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

4. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Pimocard 1,25 / 2,5 / 5 / 10 mg kvapiosios tabletės šunims

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE
ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas
Dechra Regulatory BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
NYDERLANDAI

Gamintojai, atsakingi už vaisto serijos išleidimą
Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
NYDERLANDAI

Genera Inc.
Svetonedeljska cesta 2
Kalinovica
10436 Rakov Potok
KROATIJA

Spausdintame informaciniame lapelyje bus nurodyta tik tyrimo vieta ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą.

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pimocard 1,25 / 2,5 / 5 / 10 mg kvapiosios tabletės šunims
Pimobendanas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 tabletėje yra:
veikliosios medžiagos:
pimobendano 1,25 / 2,5 / 5 / 10 mg.

Šviesiai rudos apvalios tabletės, kurių vienoje tabletės pusėje yra vagelė, o kita pusė yra lygi.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunų stazinio širdies nepakankamumo, atsiradusio dėl vožtuvų nepakankamumo (mitralinio ir (arba) triburio vožtuvo regurgitacijos) ar dilatacinės kardiomiopatijos, gydymui.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Pimobendano naudoti negalima, esant hipertrofinei kardiomiopatijai arba ligoms, kai širdies išmetamojo tūrio padidėjimas yra neįmanomas dėl funkcinių arba anatominių priežasčių (pvz., aortos stenozės).

Kadangi pimobendanas daugiausia metabolizuojamas kepenyse, jo negalima naudoti šunims, kuriems yra sunkus kepenų funkcijos sutrikimas. Taip pat žr. skyrių „Naudojimas vaikingumo ar laktacijos

metu“ skyriuje „Specialieji įspėjimai“.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Retai gali pasireikšti silpnai teigiamas chronotropinis poveikis (širdies susitraukimų dažnio padidėjimas) ir vėmimas. Tačiau šis poveikis priklauso nuo dozės, ir jo galima išvengti sumažinus dozę.

Retai pasireiškė trumpalaikis viduriavimas, anoreksija ar letargija.

Mitralinio vožtuvo liga sergančius šunis ilgą laiką gydant pimobendanu, retai nustatyta sustiprėjusi mitralinio vožtuvo regurgitacija.

Nors aiškus priežastinis ryšys su pimobendanu nėra įrodytas, labai retais atvejais gydymo metu galima stebėti poveikio pirminei hemostazei požymius (gleivinės petechijas, poodines hemoragijas). Nutraukus gydymą, šie požymiai išnyksta.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Tabletes reikia sušerti; dozės intervalas yra 0,2–0,6 mg pimobendano/kg kūno svorio per parą. Tinkamiausia paros dozė yra 0,5 mg pimobendano/kg kūno svorio. Šią dozę reikia padalyti į dvi dalis (po 0,25 mg/kg kūno svorio) ir pusę šios dozės duoti ryte, o kitą pusę – maždaug po 12 valandų. Kiekvieną dozę reikia duoti maždaug valandą prieš šeriant.

Šį vaistą galima derinti su diuretikais, pvz., furozemidu.

Norint padalyti vieną vagele turinčią tabletę į dvi dalis, reikia padėti tabletę vagele turinčia puse į viršų ant lygaus paviršiaus. Prilaikant vieną tabletės dalį, kitą dalį reikia spausti žemyn.



Norint padalyti dvi vageles turinčią tabletę į keturias dalis, reikia padėti tabletę vagele turinčia puse į viršų ant lygaus paviršiaus ir per vidurį paspausti nykščiu.



9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Šį vaistą galima naudoti tik šunims, sergantiems širdies nepakankamumu.

Negalima viršyti rekomenduojamos dozės.

Prieš gydant reikia kruopščiai nustatyti kūno svorį, kad būtų užtikrintas teisingas dozavimas.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30°C temperatūroje.

Visas padalytas tabletes įdėti atgal į atplėštą lizdinę plokštelę ir sunaudoti per 3 dienas.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant lizdinės plokštelės ir dėžutės po „EXP“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šunims, sergantiems cukriniu diabetu, gydymo laikotarpiu reikia reguliariai tirti gliukozės koncentraciją kraujyje.

Pimobendanu gydomiems gyvūnams rekomenduojama stebėti širdies funkciją ir morfologiją.

Taip pat žr. skyrių „Nepalankios reakcijos“.

Tabletės yra kvapnios. Tabletes reikia laikyti gyvūnams nepasiekiamoje vietoje, kad jie atsitiktinai jų nenurytų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Naudojus nusiplauti rankas.

Patarimas gydytojams: atsitiktinai prarijus vaisto, ypač jei tai padarė vaikas, gali pasireikšti tachikardija, ortostatinė hipotenzija, veido paraudimas ir galvos skausmas.

Atsitiktinai prarytas šis vaistas gali sukelti poveikį širdies ir kraujagyslių sistemai.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas teratogeninis ar fetotoksinis poveikis.

Tačiau šiais tyrimais nustatytas toksinis patelei ir embrionui poveikis, vaistą duodant didelėmis dozėmis, taip pat nustatyta, kad pimobendanas išskiriamas į pieną.

Vaikingoms ir žindančioms kalėms šio veterinarinio vaisto saugumas nebuvo vertintas. Naudoti tik atsakingam veterinarinijai gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Farmakologiniais tyrimais sąveika tarp širdies glikozido strofantino ir pimobendano nenustatyta.

Pimobendano sukeltą širdies kontraktiškumo padidėjimą silpnina kalcio kanalų blokatorius verapamilis ir diltiazemas ir beta adrenoreceptorių blokatorius propranololis.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Perdozavimas gali sukelti vėmimą, teigiamą chronotropinį poveikį, apatiją, ataksiją, širdies ūžesius arba hipotenziją. Šiuo atveju reikia sumažinti dozę ir pradėti tinkamą simptominių gydymą.

Ilgą laiką (6 mėn.) sveikiems skalikų veislės šunims duodant vaisto dozes, 3 ir 5 kartus viršijančias rekomenduojamą dozę, kai kuriems šunims nustatytas mitralinio vožtuvo sustorėjimas ir kairiojo skilvelio hipertrofija. Šie pokyčiai yra farmakodinaminės kilmės.

Nesuderinamumai

Nėra.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarinijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2022-03-31

15. KITA INFORMACIJA

Nustatyta, kad naudojamas simptominio vožtuvų nepakankamumo atvejais kartu su furozemidu, šis vaistas gerina gydomų šunų gyvenimo kokybę ir ilgina tikėtiną gyvenimo trukmę.

Nustatyta, kad nedažnais simptominės dilatacinės kardiomiopatijos atvejais naudojamas kartu su furozemidu, enalaprilium ir digoksinu, šis vaistas gerina gydomų šunų gyvenimo kokybę ir ilgina tikėtiną gyvenimo trukmę.

Kartoninėje dėžutėje yra 20, 50, 100 arba 250 tablečių.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.