



для ветеринарного применения

лекарственного препарата

Энралонг® 200

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энралонг® 200 (Enralong 200).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: энрофлоксацин.

1.2 Энралонг® 200 представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до зеленого цвета без механических включений.

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.

В 1 см³ содержится 200 мг энрофлоксацин и вспомогательные вещества (уксусная кислота, динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты, бисульфит натрия, вода для инъекций).

1.3 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 20, 50 и 100 см³. Флаконы помещают в индивидуальные картонные коробки и снабжают инструкцией по применению.

1.4 Энралонг® 200 хранят в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 5 °С до 25 °С.

1.5 Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления. После первого вскрытия - 28 суток при температуре от 2 °С до 8 °С. Хранить в местах недоступных для детей. Не применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энралонг® 200 – антибактериальный ветеринарный препарат группы фторхинолонов.

2.2 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, производное хинолокарбоксильной кислоты, относится к фторхинолонам 3 поколения, обладает широким спектром антибактериального действия.

2.3 К препарату чувствительны *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides spp.*, а также *Mycoplasma spp.* и некоторые другие.

2.4 Энрофлоксацин подавляет бактериальную ДНК-гиразу, нарушает синтез ДНК, рост и деление бактерий; вызывает выраженные морфологические изменения (в т.ч. в клеточной стенке и мембранах), что приводит к быстрой гибели бактериальной клетки. Действует бактерицидно на грамотрицательные микроорганизмы в период покоя и деления, на грамположительные микроорганизмы - в период деления.

2.5 При внутримышечном введении энрофлоксацин быстро всасывается в кровь и проникает практически во все органы и ткани, достигая максимальной концентрации через 0.5-1 ч после введения. Терапевтическая концентрация энрофлоксацина после инъекции сохраняется в организме до 24 ч. Выводится энрофлоксацин из организма в основном в неизмененном виде и частично в виде метаболита - ципрофлоксацина, преимущественно с мочой, у лактирующих животных - также с молоком.

2.6 Препарат согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к третьему классу опасности (вещества умеренно опасные).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Энралонг® 200 применяют с лечебной целью крупному рогатому скоту при эшерихиозе (колибактериозе), пастереллезе, микоплазмозе, бронхопневмонии, сальмонеллезе, стрептококкозе, септицемии; свиньям при актинобациллярной плевропневмонии, пастереллезе, гемофилезном полисерозите, эшерихиозе (колибактериозе), роже, синдроме ММА, бордетеллезе, энзоотической пневмонии и других болезнях, вызванных чувствительными к энрофлоксацину микроорганизмами.

3.2 Крупному рогатому скоту Энралонг® 200 применяют подкожно, свиньям внутримышечно в дозе 0,5-1,0 см³ на 20-40 кг массы тела животного один раз в день до 3-5 дней. Животным, клиническое состояние которых после 3-дневного курса улучшилось, но остались некоторые признаки болезни, дополнительное лечение может быть продолжено на 4-й и 5-й день.

При подкожной инъекции крупному рогатому скоту в одно место не следует вводить более 10 см³, при внутримышечной инъекции свиньям – не более 3 см³.

При охлаждении препарата возможно выпадение кристаллов, которые растворяются после нагревания и на лечебный эффект препарата не влияет.

3.3 Запрещается применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к фторхинолонам или другим компонентам препарата, животным при тяжелых поражениях печени и почек.

Энралонг® 200 не следует применять одновременно с бактериостатическими антибиотиками (амфениколами, макролидами и тетрациклинами), теофиллином и нестероидными противовоспалительными препаратами.

Запрещено применение препарата самкам в период беременности и лактации, а также новорожденным животным, в связи с нарушением формирования хрящевой ткани.

3.4 При применении Энралонг® 200 в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические препараты.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

Организация-разработчик: ALPOVET LTD, Кипр.

Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.