



по применению
лекарственного препарата
Энралонг™ 100 LA

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Энралонг™ 100 LA (Enralong 100 LA).
Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Энралонг™ 100 LA в 1 мл в качестве действующего вещества содержит: энрофлоксацин 100 мг, а также вспомогательные вещества: L-аргинин, бутиловый спирт, бензиловый спирт, вода для инъекций до 1 мл.
По внешнему виду Энралонг™ 100 LA представляет собой раствор от светло-жёлтого до жёлтого цвета.
3. Энралонг™ 100 LA выпускают расфасованным по 10 мл, 20 мл, 50 мл, 100 мл и 250 мл во флаконы соответствующей вместимости из стекла или пластика, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы помещают в индивидуальные картонные пачки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
4. Хранят препарат по списку Б в закрытой упаковке производителя в местах, недоступных для детей, отдельно от пищевых продуктов и кормов в защищённом от прямых солнечных лучей и влаги месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.
Срок годности Энралонг™ 100 LA при соблюдении условий хранения – 5 лет со дня производства, после вскрытия флакона не более 28 суток при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.
Препарат запрещается применять по истечении срока годности.
5. Энралонг™ 100 LA следует хранить в местах, недоступных для детей.
6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Энрофлоксацин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антибактериального и антимикоплазменного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Ecoli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus hyicus*, *Streptococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pseudomona saeruginosa*, *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Proteus spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Brucella canis*, *Actinobacillus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Haemophilus spp.*, *Clostridium perfringens*.

Механизм действия энрофлоксацина заключается в ингибировании активности фермента гиразы, обеспечивающего репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к гибели микроорганизма.

После подкожного и внутримышечного введения препарата энрофлоксацин хорошо всасывается из места инъекции и проникает во все органы и ткани организма. Его максимальная концентрация в крови достигается в среднем через 4-6 часов и антибактериальные концентрации поддерживаются на протяжении 72-х часов. Энрофлоксацин частично метаболизируется в печени и выводится из организма с мочой и желчью.

Энралонг™ 100 LA по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Энралонг™ 100 LA применяют с лечебной целью:
 - крупному и мелкому рогатому скоту - при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, бактериальной и энзоотической пневмонии, а также других бактериальных инфекциях;
 - свиньям – при колибактериозе; сальмонеллезе; микоплазмозе; бронхопневмонии; энтеритах; атрофическом рините; энзоотической пневмонии; синдроме мастит-метрит-агалактии и других бактериальных инфекциях.
9. Противопоказанием к применению препарата являются заболевания печени и почек, поражения нервной системы, сопровождающиеся судорогами, индивидуальная гиперчувствительность к энрофлоксацину.
Запрещается применение лекарственного препарата новорожденным животным и молодняку с выраженными нарушениями развития хрящевой ткани.
10. Энралонг™ 100 LA применяют в следующих дозах:
 - крупному и мелкому рогатому скоту подкожно однократно, в дозе 7,5-12,5 мл на 100 кг массы животного (7,5-12,5 мг энрофлоксацина на 1 кг массы животного), при маститах в дозе 5 мл на 100 кг массы животного (5 мг на 1 кг массы животного) внутривенно двукратно с интервалом 1 сутки. При мастите, вызванном *E. Coli*– до трех дней подряд. Не рекомендуется вводить более 15 мл в одно место;
 - свиньям подкожно в область за ухом однократно, в дозе 7,5-12,5 мл на 100 кг массы животного (7,5-12,5 мг энрофлоксацина на 1 кг массы животного). Не рекомендуется вводить более 5 мл в одно место.
11. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние, рвота, диарея. В месте инъекции возможно появление раздражения, исчезающего произвольно.
12. Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме препарата и при его отмене не установлено.
13. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.
14. В случае появления у животных аллергических реакций (возбуждение, угнетение, одышка, обильная саливация, зуд кожи, крапивница) использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.
15. Не допускается одновременное применение ветеринарного препарата Энралонг™ 100 LA с амфениколом, макролидами, тетрациклинами, теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами.
16. Убой крупного и мелкого рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных.
Молоко, полученное от животных, подвергавшихся лечению препаратом Энралонг™ 100 LA, можно использовать для пищевых целей через 4 суток после применения препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после термической обработки в корм животным.

IV. Меры личной профилактики.

17. При работе с Энралонг™ 100 LA следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

18. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).
19. Запрещается использование пустых флаконов из-под препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.
20. Организация-разработчик: ALPOVET LTD, Кипр.
Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.