

Одобрено  
Совет по ветеринарным препаратам  
протокол №106 от «10» января 2020г.

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата Энралонг 100 LA

### 1 Общие сведения

- 1.1 Торговое название: Энралонг 100 LA (Enralong 100 LA).  
Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин.  
1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.  
В 1 мл ветеринарного препарата «Энралонг 100 LA» в качестве действующего вещества содержится: энрофлоксацина 100 мг, а также вспомогательные вещества: L-arginин, бутиловый спирт, бензиловый спирт, вода для инъекций до 1 мл.  
По внешнему виду ветеринарный препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-жёлтого до жёлтого цвета.  
1.3 Ветеринарный препарат «Энралонг 100 LA» выпускают расфасованным по 10 мл, 20 мл, 50 мл, 100 мл и 250 мл во флаконы соответствующей вместимости из стекла, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.  
1.4 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 °C до плюс 25 °C.  
1.5 Срок годности ветеринарного препарата при соблюдении условий хранения – 5 лет со дня производства; после вскрытия флакона не более 28 суток при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Препарат запрещается применять по истечении срока годности.

### 2 Фармакологические свойства

- 2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром противомакробного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Proteus spp.*, *Mycoplasma spp.*, *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.

2.2 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 почками и с желчью.

### 3 Порядок применения

- 3.1 Ветеринарный препарат «Энралонг 100 LA» применяют с лечебной целью:
- крупному и мелкому рогатому скоту - при колибактериозе, сальмонеллезе, реллезе, бактериальной, а также других инфекциях, вызванных возбудителями чувствительными к препарату;
  - свиньям - при колибактериозе; сальмонеллезе; микоплазмозе; бронхопневмонии; энтеритах; атрофическом рините; энзоотической пневмонии; синдроме менингита-метрита-агалактии и а также других инфекциях, вызванных возбудителями чувствительными к препарату.

3.2 Ветеринарный препарат 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 необходимости препарат вводят повторно через 72 часа. При маститах в дозе 5 мл на 100 кг массы животного (5 мг на 1 кг массы животного) внутримышечно двукратно с интервалом 1 сутки. При мастите, вызванном *Escherichia coli* – до трех дней подряд. Не рекомендуется вводить более 15 мл в одно место инъекции;

- свиньям внутримышечно 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 необходимости препарат вводят повторно через 72 часа. Не рекомендуется вводить более 5 мл в одно место инъекции.

3.3 При передозировке препарата у животных может наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние, рвота, диарея. В месте инъекции возможно появление раздражения, исчезающего произвольно.

3.4 Противопоказанием к применению ветеринарного препарата «Энралонг 100 LA» являются заболевания печени и почек, поражения нервной системы, сопровождающиеся судорогами, индивидуальная гиперчувствительность к энрофлоксации.

3.5 Запрещается применение ветеринарного препарата новорожденным животным и молодняку с выраженным нарушениями развития хрящевой ткани.

3.6 Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозах и схеме применения.

3.7 В случае появления у животных аллергических реакций (возбуждение, угнетение, одышка, обильная саливация, зуд кожи, крапивница) использование препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.

3.8 Не допускается одновременное применение ветеринарного препарата «Энралонг 100 LA» с амфениколами, макролидами, тетрациклиными, теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами.

3.9 Убой крупного и мелкого рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынутое из убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных.

3.10 Молоко, полученное от животных, подвергшихся лечению ветеринарным 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.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с ветеринарным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

#### 5 Порядок применения 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 проводится изучение соблюдения всех правил по хранению и применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами установленным порядком отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб. Отобранные пробы вместе с актом направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 22005, г. Минск, ул. Красная, 11, 19А, для определения соответствия нормативным документам.

## 6 Полное наименование производителя

6.1 Организация-производитель: «Хэбэй Юаньжень Фармасьютикал Ко., Лтд.» Китайская Народная Республика/ «Hebei Yuanzheng Pharmaceutical Co., Ltd.», China.

Место производства: «Хэбэй Юаньжень Фармасьютикал Ко., Лтд.» Китайская Народная Республика, 050041, провинция Хэбэй, город Шицзячжуан, Лиюань Роуд, номер 16 /

«Hebei Yuanzheng Pharmaceutical Co., Ltd.», No. 16, Liuyuan Road, Shijiazhuang City, Hebei, 050041, China.

Организация-разработчик: «ALPOVET LTD» / «АЛПОВЕТ ЛТД», Gordonos, 73, Agios Geogios Chavouzas, P.C.3070, Limassol, Кипр

Инструкция подготовлена «ALPOVET LTD» (Андреас Андреу) на основании материалов производителя.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«10.01.2011» протокол № 106	