

12.03.2022

Коротка характеристика препарату

1. Назва

Суролан

2. Склад

1 мл препарату містить діючі речовини (мг):

міконазолу нітрат	23,
поліміксину Б сульфат	0,53,
преднізолону ацетат	5.

Допоміжні речовини: колоїдний безводний кварц, рідкий парафін.

3. Фармацевтична (лікарська) форма

Суспензія для зовнішнього застосування.

4. Фармакологічні властивості

АТС-vet класифікаційний код: QD01 Протигрибкові препарати для дерматології.

Суролан — комбінований протизапальний, протигрибковий препарат, що згубно діє на дерматоміцети та патогенні грибки, має протибактерійну дію.

Міконазолу нітрат діє на грибки шляхом блокування синтезу ергостерину, що є складовим компонентом дріжджів та грибкових мембран.

Поліміксину сульфат — поліпептидний антибіотик з групи поліміксинів. Діє бактерицидно, зв'язуючись з фосфоліпідами в цитоплазмі мембран. Це призводить до порушення мембранної прохідності, яка і спричинює бактеріальний автоліз.

Преднізолону ацетат — кортикостероїд з протизапальними властивостями, що блокує формування запальних медіаторів, а саме простагландинів, упродовж запального процесу та зменшує область ураження.

Суролан є також ефективним препаратом у боротьбі проти кліщів (*Otodectes cynotis*) у вухах собак та котів.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Собаки, коти.

5.2 Показання до застосування

Застосовують препарат для лікування собак та котів при зовнішньому отиті, дерматиті шкіри, що спричинені патогенними грибками (*Microsporum spp.*, *Trichophyton spp.*, *Candida spp.*, *Malassezia pachydermatis*), грамположитивними та грамнегативними бактеріями (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Escherichia coli*), кліщами (*Otodectes cynotis*).

5.3 Протипоказання

Не застосовувати при підвищеній чутливості до компонентів препарату.

Не застосовувати при перфорації барабанної перетинки.

5.4 Побічна дія

Відсутня.

5.5 Особливі застереження при використанні

Перед застосуванням необхідно струсити флакон.

За необхідності, перед початком або під час лікування, довкола ураженої ділянки шкіри шерсть підстригають.

Зміна дозування може призвести до зниження ефективності дії суспензії.

При контакті з препаратом необхідно користуватися гумовими рукавичками.

Надмірне застосування кортикостероїдів може спричинити низку незворотних процесів шкіри.

5.6 Використання під час вагітності, лактації

Не рекомендовано застосовувати вагітним та лактуючим тваринам.

12.03.2022

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Немає.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

При роботі з вушним каналом тварини проводять його очищення; застосовують по 3-5 крапель Суrolану в кожне вухо двічі на добу. Для оптимального розподілу препарату необхідно промасажувати ділянку біля вуха.

При нанесенні препарату на шкіру необхідно одягнути гумові рукавички. Декілька крапель Суrolану нанести на уражену ділянку шкіри та добре розтерти. Застосовувати двічі на добу.

При грибковому отиті та бактеріальному отиті препарат застосовують упродовж 3-5 днів до зникнення клінічних ознак захворювання. Інколи обробку уражених місць необхідно продовжувати протягом 2-3 тижнів.

У разі виникнення клінічних ознак, спричинених кліщем *Otodectes cynotis*, необхідно закрапувати по 5 крапель Суrolану у вушний канал двічі на добу впродовж 14 днів.

Навіть, якщо уражене лише одне вухо тварини, обробку необхідно проводити одночасно двох вушних каналів.

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Немає.

5.10 Спеціальні застереження

Немає.

5.11 Період виведення (каренції)

Відсутній.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

При контакті з препаратом необхідно користуватися гумовими рукавичками.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності (основні)

Не відомі.

6.2 Термін придатності

2 роки за умови зберігання в упаковці;

3 місяці після першого відкриття флакону.

6.3 Особливі заходи зберігання

Суше темне місце при температурі від 0 до 25 °С.

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

Поліетиленові флакони у вигляді піпеток об'ємом 15 і 30 мл.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Невикористаний препарат або його залишки мають бути утилізовані згідно чинних вимог.

7. Назва і місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Еланко ГмбХ

Хайнц-Ломан-Штр. 4, 27472 Куксхафен

Німеччина

Elanco GmbH

Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven

Germany

8. Назва і місцезнаходження виробника

Лузомедікамента, Сосіедаде Текніка

Фармацеутика, С. А.

Естрада Консіглієрі Педросо, № 66, 69-Б,

Куелуз де Байксо,

2730-055 Баркарена, Португалія

Lusomedicamenta, Sociedade Tecnica
Farmaceutica, S.A.

Estrada Consiglieri Pedroso, n. 66, 69-B

Queluz de Baixo

2730-055 Barcarena, Portugal

9. Додаткова інформація