

METROVIS 750 mg ad us. vet.

Compresse per cani
Metronidazolo

it Foglietto illustrativo

Informazione per proprietarie e proprietari di animali

Informazione professionale destinata agli operatori può essere consultata sul sito www.tierarzneimittel.ch

1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

Titolare dell'omologazione:

Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Germania

O

aniMedica Herstellungs GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Germania

O

Industrial Veterinaria S.A., Esmeralda 19, Esplugues de Llobregat, 08950 Barcelona, Spagna

2. Denominazione del medicinale veterinario

Metrovis 750 mg ad us. vet., compresse per cani

Metronidazolo

3. Indicazione del principio attivo e degli altri ingredienti

1 compressa contiene:

Principio attivo: Metronidazolo 750 mg

Compresse di colore beige, rotonde, con una linea di incisione a forma di croce su un lato

Le compresse possono essere divise in 2 o in 4 parti uguali.

4. Indicazioni

Antinfettivo, antiprotozoario per cani e gatti

Trattamento delle infezioni del tratto gastrointestinale dovute a *Giardia* spp. e *Clostridium* spp. (cioè *C. perfringens* o *C. difficile*).

Trattamento delle infezioni del tratto urogenitale, della cavità orale, della gola e della pelle dovute a batteri anaerobi obbligati (ad es. *Clostridium* spp.) sensibili al metronidazolo.

5. Controindicazioni

Non usare in caso di malattie epatiche. Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

6. Reazioni avverse

Dopo la somministrazione di metronidazolo possono verificarsi le seguenti reazioni avverse: vomito, epatotossicità, neutropenia e segni neurologici.

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne la veterinaria/il veterinario.

7. Specie di destinazione

Cane

8. Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione

Per somministrazione orale

La dose raccomandata è di 50 mg di metronidazolo per kg di peso corporeo al giorno, per 5-7 giorni. La dose giornaliera può essere suddivisa in due dosi uguali (cioè 25 mg/kg di peso corporeo due volte al giorno).

Per garantire la somministrazione della dose corretta, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile. La tabella seguente è intesa come guida alla somministrazione del prodotto alla dose raccomandata di 50 mg per kg di peso corporeo al giorno, somministrata una volta al giorno o, preferibilmente, due volte al giorno in dosi da 25 mg per kg di peso corporeo.

| Peso corporeo (kg) | Numero di compresse | | |
|--------------------|---------------------|------|---------------------|
| | Due volte al giorno | | Una volta al giorno |
| | Mattina | Sera | |
| 7,5 kg | ¼ | ¼ | ½ |
| 15 kg | ½ | ½ | 1 |
| 22,5 kg | ¾ | ¾ | 1 ½ |
| 30 kg | 1 | 1 | 2 |
| 37,5 kg | 1 ¼ | 1 ¼ | 2 ½ |
| 45 kg | 1 ½ | 1 ½ | 3 |
| 52,5 kg | 1 ¾ | 1 ¾ | 3 ½ |
| 60 kg | 2 | 2 | 4 |
| 67,5 kg | 2 ¼ | 2 ¼ | 4 ½ |
| 75 kg | 2 ½ | 2 ½ | 5 |



¼ di compressa



½ di compressa



¾ di compressa



1 compressa

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Le compresse possono essere divise in 2 o in 4 parti uguali per un dosaggio preciso. Appoggiare le compresse su una superficie piana, con il lato che reca la linea d'incisione rivolto verso l'alto e il lato convesso (rotondo) rivolto verso il piano d'appoggio.

Per rompere a metà: premere con i pollici sui due lati della compressa.

Per rompere in quattro: premere con il pollice al centro della compressa.

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con EXP.

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità delle compresse divise: 3 giorni

12. Avvertenze speciali

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali: A causa della probabile variabilità (temporale, geografica) della presenza di batteri resistenti al metronidazolo, si raccomandano la raccolta di campioni batteriologici e l'analisi della sensibilità.

Quando possibile, il prodotto deve essere usato solo in base ai test di sensibilità.

Prendere in considerazione le politiche antimicrobiche ufficiali, nazionali e regionali quando si usa il medicinale veterinario.

In casi molto rari possono manifestarsi segni neurologici, in particolare dopo un trattamento prolungato con metronidazolo.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali: Il metronidazolo ha proprietà mutagene e genotossiche dimostrate negli animali da laboratorio e nell'uomo. È dimostrato che il metronidazolo è cancerogeno negli animali da laboratorio, e nell'uomo sono possibili effetti carcinogeni. Il rischio corrispondente non è stato chiarito in modo definitivo.

Il metronidazolo può essere nocivo per il feto.

Indossare guanti impermeabili durante la somministrazione del prodotto per evitare il contatto con la pelle.

Per evitare l'ingestione accidentale, soprattutto da parte dei bambini, le parti non utilizzate delle compresse devono essere riposte nel blister aperto, richiuse nella confezione esterna e conservate in un luogo sicuro fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a una medica/un medico e mostrare il foglietto illustrativo o l'etichetta. Lavarsi le mani con cura dopo aver maneggiato le compresse.

Il metronidazolo può causare reazioni di ipersensibilità. Le persone con nota ipersensibilità al metronidazolo devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Importante: il contatto della pelle con le compresse deve essere evitato il più possibile.

Gravidanza: Gli studi negli animali da laboratorio hanno evidenziato risultati non coerenti per quanto riguarda gli effetti teratogeni/embriotossici del metronidazolo. L'uso non è raccomandato durante la gravidanza.

Allattamento: Il metronidazolo è escreto nel latte e quindi l'uso non è raccomandato durante l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione: Il metronidazolo può avere un effetto inibitorio sulla degradazione di altri farmaci nel fegato, come fenitoina, ciclosporina e warfarin.

La cimetidina può ridurre il metabolismo epatico del metronidazolo e quindi aumentarne la concentrazione nel siero.

Il fenobarbital può potenziare il metabolismo epatico del metronidazolo e quindi ridurre la concentrazione nel siero.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti): Gli eventi avversi sono più probabili in caso di dosi e durata del trattamento superiori rispetto al regime terapeutico raccomandato. Se si manifestano segni neurologici, il trattamento deve essere interrotto e l'animale deve essere sottoposto a trattamento sintomatico.

13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere alla/al propria/o veterinaria/veterinario o alla/al propria/o farmacia come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

13.08.2019

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano sul www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. Altre informazioni

Scatola di cartone da 1, 5 o 10 blister da 8 compresse

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 67'635

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.

