

INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

Metrotab 250 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens et chats

Metrotab 500 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens et chats

Metrotab 1000 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens

1 NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon, Domicile: Postfach 353, 8152 Glattbrugg

Fabricant responsable de la libération des lots:

CP-Pharma, Handelsgesellschaft mbH, Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Allemagne

2 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Metrotab 250 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens et chats

Metrotab 500 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens et chats

Metrotab 1000 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens

3 LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 comprimé contient:	Substance active:
Metrotab 250 mg:	250 mg de métronidazole
Metrotab 500 mg:	500 mg de métronidazole
Metrotab 1000 mg:	1000 mg de métronidazole

Comprimé de couleur crème à brun clair, aromatisé, tacheté de brun, rond et convexe avec une rainure de rupture unilatérale en forme de croix. Les comprimés peuvent être divisés en 2 ou 4 parties égales.

4 INDICATION(S)

Pour le traitement des infections gastro-intestinales dues à *Giardia spp.* et *Clostridia spp.* Traitement des infections de l'appareil urogénital, de la cavité buccale, de la gorge et de la peau causées par des bactéries *Clostridia spp.* sensibles au métronidazole.

5 CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas de troubles hépatiques. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à un autre composant.

6 EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables suivants peuvent survenir après l'administration du métronidazole: vomissement, lésions du foie et modifications des globules blancs. Dans de très rares cas (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) des symptômes neurologiques peuvent apparaître. Chez le chien, les troubles du mouvement et les mouvements oculaires involontaires figuraient parmi les symptômes neurologiques les plus fréquemment rapportés. Si vous constatez des effets indésirables, notamment ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

7 ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens et chats

8 POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Par voie orale.

La dose recommandée de métronidazole est de 50 mg de métronidazole par kg de poids corporel (PC) par jour, (1 comprimé 250 mg/5 kg de PC respectivement 1 comprimé 500 mg/10 kg de PC respectivement 1 comprimé 1000 mg/20 kg de PC) pendant 5 à 7 jours.

La dose quotidienne doit idéalement être répartie en deux prises quotidiennes (à savoir 25 mg/kg de PC deux fois par jour).

Pour garantir l'administration d'une dose correcte, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

Les tableaux ci-dessous sert de guide pour l'administration du produit à la dose recommandée de 50 mg par kg de PC, administrée une fois par jour ou, de préférence, deux fois par jour à raison de 25 mg par kg de PC.

Metrotab 250 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens et chats

Poids corporel (kg)	Nombre de comprimés		
	Deux fois par jour		Une fois par jour
	Matin	Soir	
1,25 kg			¼
2,5 kg	¼	¼	½
5 kg	½	½	1
7,5 kg	¾	¾	1 ½
10 kg	1	1	2
12,5 kg	1 ¼	1 ¼	2 ½
15 kg	1 ½	1 ½	3
17,5 kg	1 ¾	1 ¾	3 ½
20 kg	2	2	4

Metrotab 500 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens et chats

Poids corporel (kg)	Nombre de comprimés		
	Deux fois par jour		Une fois par jour
	Matin	Soir	
2,5 kg			¼
5 kg	¼	¼	½
10 kg	½	½	1
15 kg	¾	¾	1 ½
20 kg	1	1	2
25 kg	1 ¼	1 ¼	2 ½
30 kg	1 ½	1 ½	3
35 kg	1 ¾	1 ¾	3 ½
40 kg	2	2	4

Metrotab 1000 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens

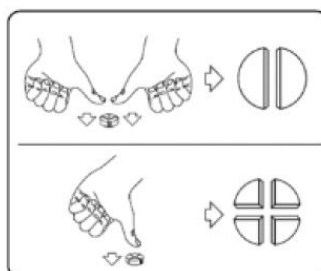
Poids corporel (kg)	Nombre de comprimés		
	Deux fois par jour		Une fois par jour
	Matin	Soir	
5 kg			¼
10 kg	¼	¼	½
20 kg	½	½	1
30 kg	¾	¾	1 ½
40 kg	1	1	2
50 kg	1 ¼	1 ¼	2 ½
60 kg	1 ½	1 ½	3
70 kg	1 ¾	1 ¾	3 ½
80 kg	2	2	4

9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Les comprimés peuvent être divisés en 2 ou 4 parties égales pour assurer un dosage précis. Placez le comprimé sur une surface plane, le côté rainuré vers le haut et le côté convexe (arrondi) vers la surface.

Diviser par deux: appuyez avec vos pouces des deux côtés du comprimé.

Diviser par quatre: appuyez avec votre pouce au centre du comprimé.



= ¼ de comprimé

= ½ de comprimé

= ¾ de comprimé

= 1 comprimé



Les comprimés divisés doivent être utilisés lors de la prise suivante. Les comprimés divisés qui restent après la dernière administration du produit doivent être éliminés.

10 TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir le médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Aucune condition de stockage particulière n'est requise pour ce médicament vétérinaire.

Les comprimés divisés doivent être replacés dans le blister et utilisés lors de la prochaine administration.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur l'étiquette. La date d'expiration se réfère au dernier jour du mois.

12 MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

En raison de la probable variabilité (temporelle, géographique) de la survenue de bactéries résistantes au métronidazole, un échantillonnage bactériologique et un test de sensibilité sont recommandés.

Dans la mesure du possible, le médicament vétérinaire ne doit être utilisé que sur la base d'un test de sensibilité. Les réglementations officielles, nationales et régionales en matière d'utilisation des agents antimicrobiens doivent être prises en compte lors de l'utilisation du médicament vétérinaire. Dans de très rares cas, des signes neurologiques peuvent survenir, en particulier après un traitement prolongé avec le métronidazole.

Les comprimés étant aromatisés, il a lieu de les conserver hors de portée des animaux, pour éviter qu'ils soient absorbés accidentellement.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux:

Le métronidazole présente des propriétés mutagènes avérées chez les animaux de laboratoire ainsi que chez l'être humain. Le métronidazole est un cancérigène avéré chez les animaux de laboratoire et a également des effets potentiellement cancérigènes chez l'être humain. Le risque correspondant n'a pas été clarifié de manière concluante.

Le métronidazole peut être nocif pour le fœtus. Les femmes enceintes doivent être prudentes lors de la manipulation du médicament vétérinaire.

Des gants imperméables doivent être portés lors de l'administration du produit afin d'éviter tout contact cutané ou contact main-bouche. Pour éviter toute ingestion accidentelle, en particulier par un enfant, les comprimés et les parties de comprimés non utilisés doivent être remis dans l'alvéole ouverte du blister. Le blister doit être replacé dans l'emballage externe et conservée dans un endroit

sûr, hors de la vue et de la portée des enfants. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez lui la notice ou l'étiquette. Important: Le contact cutané avec les comprimés doit être évité autant que possible. Le métronidazole peut provoquer des réactions d'hypersensibilité. Les personnes présentant une hypersensibilité connue au métronidazole devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire. Se laver soigneusement les mains après la manipulation et l'administration des comprimés.

Gestation:

Les études réalisées sur des animaux de laboratoire ont montré des résultats contradictoires concernant les effets nocifs du métronidazole sur les chiots à naître. En conséquence, l'utilisation du produit n'est pas recommandée pendant la gestation.

Lactation:

Le métronidazole est excrété dans le lait et son utilisation pendant la lactation n'est donc pas recommandée.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Le métronidazole peut avoir un effet inhibiteur sur la dégradation d'autres médicaments dans le foie, tels que la phénytoïne, la ciclosporine et la warfarine. La cimétidine peut réduire le métabolisme hépatique du métronidazole, ce qui peut entraîner une augmentation de la concentration sérique du métronidazole. Le phénobarbital peut augmenter le métabolisme hépatique du métronidazole, ce qui peut entraîner une réduction de la concentration sérique du métronidazole.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Des effets indésirables sont plus susceptibles de se produire à des doses et des durées de traitement dépassant le schéma thérapeutique recommandé. Si des signes neurologiques apparaissent, le traitement doit être interrompu et le patient doit être traité de manière symptomatique. Dans la littérature, des cas isolés de chiens souffrant d'une intoxication par le métronidazole ont été décrits. Ces chiens ont été traités avec succès avec du diazépam, ce qui a entraîné une réduction du temps de récupération.

13 PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14 DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

28.01.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte pliante avec 20, 30, 50 ou 100 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 68'713

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché mentionné à la rubrique 1.