

BIJSLUITER

METROBACTIN, 500 mg tabletten voor honden en katten

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Metronidazol 500 mg tabletten voor honden en katten
Metronidazol

GEHALTE AAN WERKZAAM EN OVERIG BESTANDDEEL

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Metronidazol 500 mg

Hulpstoffen:

Gedroogde gist, kipsmaakstof

INDICATIES

Infecties door protozoën en obligaate anaërobe bacteriën zoals *Clostridium spp.*
Bacteriële infecties van urogenitaal apparaat, mond/keelholte en huid,
veroorzaakt door voor metronidazol gevoelige bacteriën op geleide van een
specifiek antibiogram.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij: leveraandoeningen

BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet
in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan
in kennis te stellen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

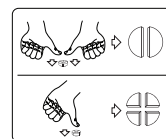
Toedieningswijze: oraal.

Dosering: 50 mg metronidazol per kg lichaamsgewicht
per dag, gedurende 5-7 dagen. De tabletten kunnen
in tweeën en vieren worden verdeeld om nauwkeurig
doseren mogelijk te maken. Plaats de tablet op een
vlak oppervlak met de kruisvormige breukstreep
naar boven en de bolle kant naar beneden.

Om de tablet in tweeën te delen: oefen een lichte
verticale druk uit op beide delen van de tablet met
de top van uw duimen, zodat de tablet wordt
gehalveerd. Om de tablet in vieren te delen: oefen

Aantal tabletten 1x daags	
Lichaams- gewicht (kg)	Metronidazol 500 mg
2,5	⊔
2,5 – 5	⊔⊔
5 – 7,5	⊕
7,5 – 10	⊕⊕
10 – 12,5	⊕⊔
12,5 – 15	⊕⊔⊔
15 – 17,5	⊕⊔⊔⊔
17,5 – 20	⊕⊕⊕⊕

een lichte verticale druk uit op het midden van de
tablet met de top van uw duim, zodat de tablet in
vier delen uiteenvalt.



AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Voor orale toediening.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergeneesmiddel.

Houdbaarheid van tabletdelen na breken: 3 dagen.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos na EXP.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

In geval van accidentele ingestie dient onmiddellijk een arts te worden
geraadpleegd en de bijsluiters van het etiket te worden getoond.

Gebruik tijdens dracht, lactatie

Niet toedienen aan drachtige dieren vanwege de mogelijk teratogene effecten
van het middel. Gebruik wordt afgeraden tijdens lactatie.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie
Metronidazol gecombineerd met macroliden geeft kans op een versterkt
antibacterieel effect. Metronidazol kan een remmende werking hebben op de
afbraak van andere geneesmiddelen in de lever, zoals onder andere fenytoïne en
warfarine.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Er is geen informatie beschikbaar.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in
overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

11 juni 2014

OVERIGE INFORMATIE

Kartonnen doos met 25 aluminium/PVC/PE/PVDC blisterverpakking van elk 10
tabletten.

REG NL 114715

KANALISATIE

UDD