

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Eradia 125 mg/ml suspensie voor oraal gebruik voor honden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Metronidazol (Metronidazole) 125 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Butylhydroxytolueen (E321)	0,2 mg
Aluminiumstearaat	
Stearinezuur (E570)	
Poeder van pluimveelever	
Middenketentriglyceriden	

Olieachtige suspensie met bruine, zichtbare deeltjes.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Hond.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Behandeling van infecties van het maag-darmkanaal veroorzaakt door *Giardia* spp. en *Clostridium* spp.(d.w.z. *C. perfringens* of *C. difficile*).

Behandeling van infecties van het urogenitale stelsel, de mondholte, keel en huid veroorzaakt door obligaat anaerobe bacteriën (bijv. *Clostridium* spp.) die gevoelig zijn voor metronidazol.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij leveraandoeningen.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Als gevolg van een waarschijnlijke variatie (in de loop van de tijd of geografisch gezien) in gevoeligheid van bacteriën voor metronidazol, worden bacteriologisch onderzoek en gevoeligheidstesten aanbevolen.

Indien mogelijk dient het diergeneesmiddel uitsluitend te worden gebruikt op basis van gevoeligheidstesten.

Wanneer het diergeneesmiddel wordt gebruikt dient rekening gehouden te worden met het officiële en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Metronidazol heeft bevestigde mutagene en genotoxische eigenschappen, zowel bij laboratoriumdieren als bij mensen. Metronidazol is een bevestigd carcinogeen bij laboratoriumdieren en heeft daarom mogelijk ook carcinogene effecten bij mensen. Er is echter onvoldoende bewijs voor de carcinogeniteit van metronidazol bij mensen.

Het diergeneesmiddel kan overgevoeligheid van de huid veroorzaken. Personen met een bekende overgevoeligheid voor metronidazol of andere nitro-imidazol derivaten of voor één van de bestanddelen van het diergeneesmiddel, moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Vermijd contact met de huid of slijmvliezen inclusief hand-mond contact.

Draag ondoordringbare handschoenen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en/of bij rechtstreekse toediening in de bek van het dier om dergelijk contact te vermijden.

Sta niet toe dat behandelde honden personen onmiddellijk na inname van de medicatie likken.

Was de handen na gebruik.

In geval van contact met de huid deze grondig wassen.

Metronidazol kan nadelige (neurologische) effecten veroorzaken.

Voorkom accidentele ingestie.

Niet drinken, eten of roken tijdens het toedienen van het diergeneesmiddel.

Sluit de fles onmiddellijk na gebruik om te voorkomen dat kinderen toegang krijgen tot de inhoud.

Laat een spuit met suspensie niet in het zicht of bereik van kinderen liggen. Bewaar spuiten na gebruik in de originele verpakking om contact van kinderen met gebruikte spuiten te voorkomen.

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

Aanvullende waarschuwingen bij het toedienen van het diergeneesmiddel via de voeding: Vermijd de toegang van kinderen tot het gemedicineerde voedsel van de hond. Giet het diergeneesmiddel over een deel van de voeding en wacht tot het dier het gemedicineerde voer volledig geconsumeerd heeft alvorens de rest van de voeding te geven, om zo contact van kinderen met het gemedicineerde voedsel van de hond te voorkomen. Geef de behandeling buiten het zicht en bereik van kinderen.

Gemedicineerd hondenvoer dat niet is opgegeten, moet onmiddellijk worden verwijderd en de voerbak moet grondig gewassen worden: draag handschoenen en was de handen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en het reinigen van de gecontamineerde voerbak.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Hond:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Neurologische verschijnselen *
Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van beschikbare gegevens)	Braken Hepatische toxicose (lever toxicose)

*In het bijzonder na langdurige behandeling met metronidazol.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen, of zijn lokale vertegenwoordiger, ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht:

Uit onderzoek bij laboratoriumdieren zijn inconsistente gegevens naar voren gekomen met betrekking tot teratogene/embryotoxische effecten van metronidazol. Daarom wordt het gebruik van dit diergeneesmiddel tijdens de dracht afgeraden.

Lactatie:

Metronidazol wordt uitgescheiden in de melk en daarom wordt het gebruik tijdens lactatie afgeraden.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Metronidazol kan remmend werken op de afbraak van andere geneesmiddelen in de lever, zoals fenytoïne, ciclosporine en warfarine.

Cimetidine kan de metabolisering van metronidazol in de lever verlagen, wat kan leiden tot een verhoogde serumconcentratie van metronidazol.

Fenobarbital kan de metabolisering van metronidazol in de lever verhogen, wat kan leiden tot een verlaagde serumconcentratie van metronidazol.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Oraal gebruik.

De aanbevolen dosering is 50 mg metronidazol per kg lichaamsgewicht per dag (overeenkomend met 0,4 ml per kg lichaamsgewicht) bij voorkeur gegeven in twee gelijke doses (d.w.z. 25 mg, overeenkomend met 0,2 ml per kg lichaamsgewicht, tweemaal daags) gedurende 5 - 7 dagen.

Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald. Dit om onderdosering en overdosering te voorkomen.

De volgende tabel is bedoeld als richtlijn voor het toedienen van het diergeneesmiddel bij een volume overeenkomend met 25 mg/kg voor tweemaal daagse toediening, of 50 mg/kg voor eenmaal daagse toediening.

Voorbeelden van lichaamsgewicht (kg)	Volume om tweemaal daags voor 25 mg/kg toe te dienen	Volume om eenmaal daags voor 50 mg/kg toe te dienen
1		0,4 ml
2	0,4 ml	0,8 ml
3	0,6 ml	1,2 ml
4	0,8 ml	1,6 ml
5	1,0 ml	2,0 ml
10	2,0 ml	4,0 ml
15	3,0 ml	6,0 ml
20	4,0 ml	8,0 ml
25	5,0 ml	10,0 ml

30	6,0 ml	12,0 ml
35	7,0 ml	14,0 ml
40	8,0 ml	16,0 ml

Voor doses waarvoor meer dan twee gevulde spuitjes nodig zijn, dient de dosering twee keer per dag te worden gegeven om het aantal tel- en doseerfouten te minimaliseren.

De orale suspensie wordt toegediend via de hieronder beschreven verpakking:

[Verpakking met kliksluiting]

A - Schud de fles krachtig vóór gebruik.

B - Schroef de beschermende dop los.

C – Duw stevig op de klep met de tip van de spuit.

D - Draai terwijl u duwt de spuit rechtop (met de klok mee), totdat de groene glimlach verschijnt.

E - Draai de fles ondersteboven en trek het voorgeschreven volume van het diergeneesmiddel op in de omgekeerde positie.

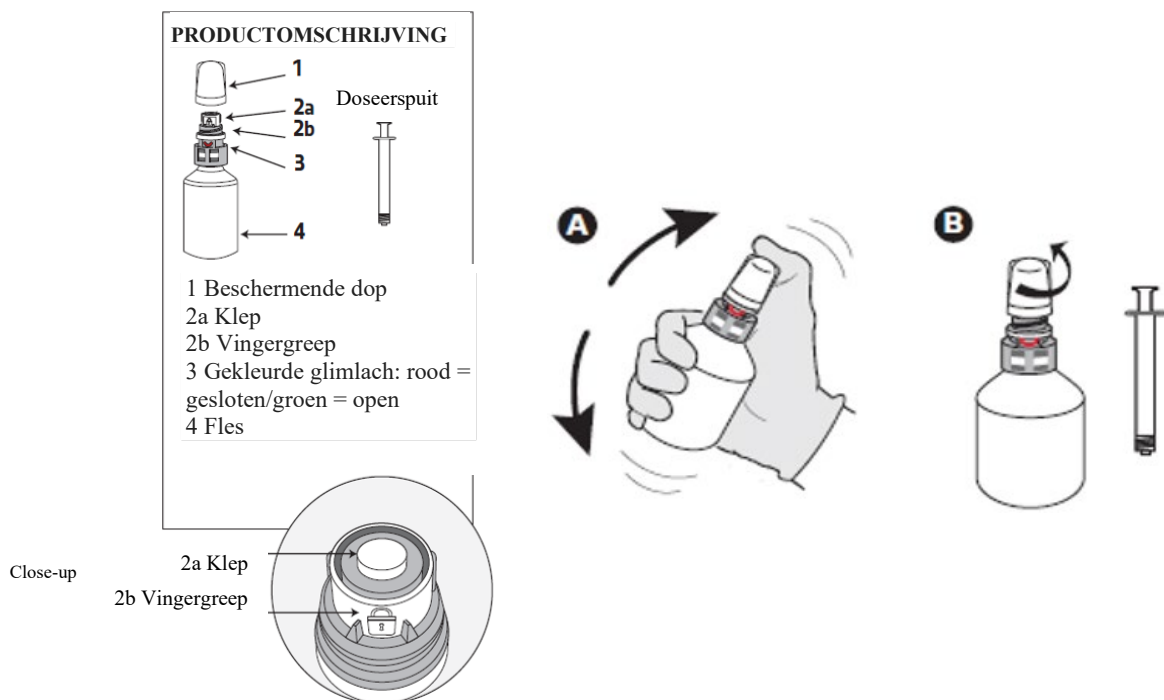
F - Als het juiste volume van het diergeneesmiddel in de spuit is opgezogen, schroef dan de spuit van de dop, **zonder te duwen**, door hem linksom te draaien (tegen de klok in), totdat de rode glimlach weer verschijnt. Blijf dan draaien om de spuit los te maken.

Het systeem kan ook worden gesloten door handmatig te draaien.

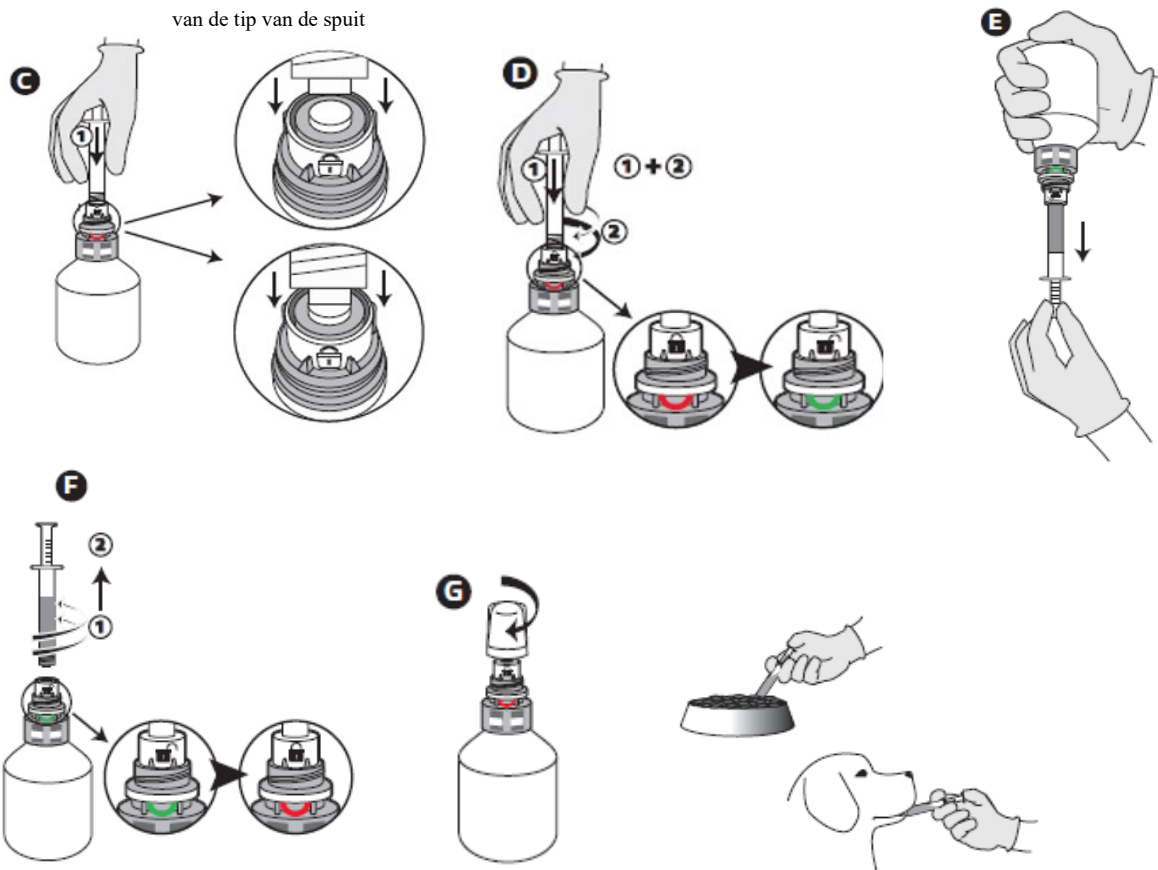
G - Schroef de beschermende dop weer vast.

Dien het diergeneesmiddel toe door het over een deel van het voer te gieten of door het direct toe te dienen in de bek van het dier. Draag ondoordringbare handschoenen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en / of toediening van het diergeneesmiddel in de bek van het dier.

Wanneer het wordt toegediend over het voer, wacht dan tot het dier het gemedicineerde voer volledig heeft geconsumeerd en geef vervolgens de rest van het voer.



Close-up van klep met plaatsing
van de tip van de spuit



[Verpakking met schroefdop]

A-Schud de fles krachtig voor gebruik.

B-Druk goed naar beneden en draai het gekleurde deel van de dop rechtsom tot deze is vergrendeld.

C-Open het klepje.

D-Duw de spuit rechtop in de fles.

E-Draai de fles om en trek het voorgeschreven volume van het diergeneesmiddel ondersteboven op uit de fles.

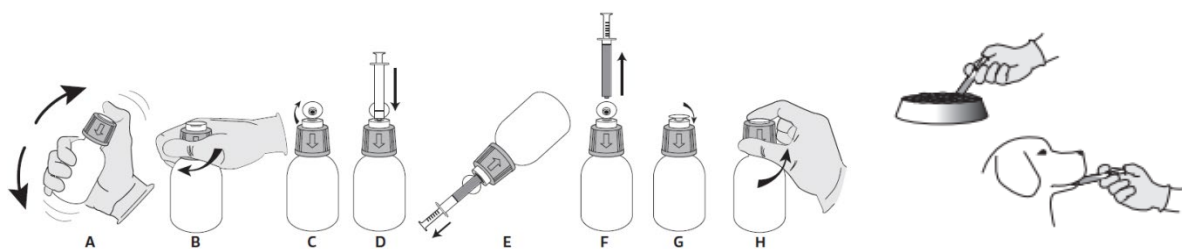
F- Draai de fles om zodra de spuit gevuld is. Koppel de spuit los als de fles rechtop staat.

G-Sluit het klepje.

H-Draai linksom en trek het gekleurde deel van de dop omhoog.

Dien het diergeneesmiddel toe door het met een deel van de voeding te mengen of door het direct toe te dienen in de bek van het dier. Draag ondoordringbare handschoenen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en / of toediening van het diergeneesmiddel in de bek van het dier.

Wanneer het wordt toegediend over de voeding, wacht dan tot het dier het gemedicineerde voer volledig heeft geconsumeerd en geef vervolgens de rest van het voer.



3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

De kans op het optreden van bijwerkingen is groter bij het overschrijden van de aanbevolen behandelingsdosering en –duur. Indien neurologische verschijnselen optreden, dient de behandeling te worden gestaakt en de patiënt symptomatisch te worden behandeld.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing

3.12 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QP51AA01.

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Nadat metronidazol in de bacterie is binnengedrongen, wordt het molecuul door de hiervoor gevoelige bacteriën (anaerobe) gereduceerd. De hierbij gevormde metabolieten binden aan bacterieel DNA en hebben daardoor een toxisch effect op de bacteriën. Over het algemeen heeft metronidazol een bactericide werking op gevoelige bacteriën in concentraties die gelijk zijn aan of iets hoger zijn dan de minimum inhiberende concentratie (MIC).

Er zijn Minimum Inhibitory Concentrations (MIC's) bepaald voor metronidazol in Europese isolaten van doelbacteriën, geïsoleerd uit honden met gastro-intestinale aandoeningen in 2016.

Species	MIC range (µg/mL)	MIC50 (µg/mL)	MIC90 (µg/mL)
<i>Clostridium</i> spp. (<i>C. difficile</i> & <i>C. perfringens</i>)	0,5 – 2	1	1

De MIC-waarden van de verzamelde pathogenen toonden mono-modale distributieprofielen met goede gevoeligheid voor metronidazol aan. Klinische breekpunten * voor metronidazol zijn vastgesteld voor anaëroben: gevoelig: ≤ 8 µg / ml; intermediair: 16 µg / ml; resistent: ≥ 32 µg / ml.

Volgens deze breekpunten werden geen klinische resistente stammen van *Clostridium* spp. waargenomen.

*(CLSI, 2017. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing -Twenty-Seventh Edition M100. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), Wayne, PA 19087-1898 USA)

Metronidazol heeft klinisch gezien geen relevante invloed op facultatief anaerobe, obligaat aerobe en microaerofiele bacteriën.

Metronidazol is ook actief in protozoa. In *Giardia* spp. in het bijzonder is metronidazol primair gericht tegen de trofozoïeten (actieve replicatie van de parasiet) resulterend in hun dood en dientengevolge tot een dramatische afname van de uitscheiding van cystes.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Na toediening van de hogere dosis (50 mg/dag/kg lichaamsgewicht), is de absolute biologische beschikbaarheid 98% bij een vastende hond. De gemiddelde maximale concentratie (C_{max}) was 62,4 µg / ml +/- 9,7 (gemiddelde +/- SD) in plasma en wordt bereikt tussen 0,25 en 4 uur na toediening (T_{max}). Er is aangetoond dat voedsel de orale biologische beschikbaarheid verlaagt, die hoog blijft bij gevoede honden met een relatieve F van 81% (met F na vasten = 100%). Metronidazol penetreert weefsels en lichaamsvloeistoffen, zoals speeksel, melk, vaginale secretie en sperma. Metronidazol wordt gemetaboliseerd in de lever, door oxidatie aan de zijketen en glucuronidesynthese. Beide metabolieten en onveranderd diergeneesmiddel worden geëlimineerd via de urine (grotendeels) en de feces. De eliminatiehalfwaardetijd ligt tussen de 3 en 5 uur.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking:

- 30 ml fles: 3 maanden
- 100 ml fles: 6 maanden

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 30 °C.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Ondoorzichtig witte polyethyleen tereftalaat (PET) fles afgesloten met een plastic dispenserstop.
Kartonnen doos met een fles van 30 ml of 100 ml en een spuit van 3 ml met maatverdeling.

- Verpakking met kliksluiting:
 - o presentatie van 30 ml: witte ondoorzichtige polyethyleen tereftalaat (PET) fles uitgerust met een polypropyleen (PP) kliksluiting met siliconen stopper en een 3 ml polypropyleen (PP) spuit geplaatst in een kartonnen doos;
 - o presentatie van 100 ml: witte ondoorzichtige polyethyleen tereftalaat (PET) fles uitgerust met een polypropyleen (PP) kliksluiting met siliconen stopper en een 3 ml polypropyleen (PP) spuit geplaatst in een kartonnen doos;
- Verpakking met schroefdop:
 - o presentatie van 30 ml: witte ondoorzichtige polyethyleen tereftalaat (PET) fles uitgerust met een polyethyleen (PE) schroefdop met PE-afdichting en een 3 ml polypropyleen (PP) orale spuit geplaatst in een kartonnen doos;
 - o Presentatie 100 ml: witte ondoorzichtige polyethyleen tereftalaat (PET) fles voorzien van een polyethyleen (PE) schroefdop met PE-afdichting en een 3 ml polypropyleen (PP) orale spuit geplaatst in een kartonnen doos.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

VIRBAC

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 120912

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 04/04/2018

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

24 april 2024

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Doos met een fles van 30 ml of 100 ml

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

ERADIA 125 mg/ml suspensie voor oraal gebruik

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Metronidazole 125 mg/ml

3. VERPAKKINGSGROOTTE

30 ml
100 ml

4. DOELDIERSOORT(EN)

Hond.

5. INDICATIES**6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Oraal gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}
Na openen gebruiken binnen 3 maanden.
Na openen gebruiken binnen 6 maanden.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 30 °C.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

VIRBAC

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 120912

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Fles van 30 ml of 100 ml1.

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

ERADIA

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDE(E)L(EN)

125 mg/ml

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

ERADIA 125 mg/ml suspensie voor oraal gebruik voor honden

2. Samenstelling

Per ml

Werkzaam bestanddeel:

Metronidazol 125 mg

Hulpstoffen:

Butylhydroxytolueen (E321) 0,2 mg

Olieachtige suspensie met bruine, zichtbare deeltjes.

3. Doeldiersoort(en)

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Behandeling van infecties van het maag-darmkanaal veroorzaakt door *Giardia* spp. en *Clostridium* spp. (i.e. *C. perfringens* of *C. difficile*).

Behandeling van infecties van het urogenitale stelsel, de mondholte, keel en huid veroorzaakt door obligaate anaerobe bacteriën (bijv. *Clostridium* spp.) die gevoelig zijn voor metronidazol.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij leveraandoeningen.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Als gevolg van een waarschijnlijke variatie (in de loop van de tijd of geografisch gezien) in gevoeligheid van bacteriën voor metronidazol, worden bacteriologisch onderzoek en gevoeligheidstests aanbevolen.

Indien mogelijk dient het diergeneesmiddel uitsluitend te worden gebruikt op basis van gevoeligheidstests.

Wanneer het diergeneesmiddel wordt gebruikt dient rekening gehouden te worden met het officiële en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Metronidazol heeft bevestigde mutagene en genotoxische eigenschappen, zowel bij laboratoriumdieren als bij mensen. Metronidazol is een bevestigd carcinogeen bij laboratoriumdieren en heeft daarom mogelijk ook carcinogene effecten bij mensen. Er is echter onvoldoende bewijs voor de carcinogeniteit van metronidazol bij mensen.

Het diergeneesmiddel kan overgevoeligheid van de huid veroorzaken. Personen met een bekende overgevoeligheid voor metronidazol of andere nitroimidazol derivaten of voor een van de bestanddelen van het diergeneesmiddel, moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden. Vermijd contact met de huid of slijmvliezen inclusief hand-mond contact.

Draag ondoordringbare handschoenen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en/of rechtstreekse toediening in de bek van het dier om dergelijk contact te vermijden.

Sta niet toe dat behandelde honden personen onmiddellijk na inname van de medicatie likken.

Was de handen na gebruik.

In geval van contact met de huid, de huid grondig wassen.

Metronidazol kan nadelige (neurologische) effecten veroorzaken.

Voorkom accidentele ingestie.

Niet drinken, eten of roken tijdens het toedienen van het diergeneesmiddel.

Sluit de fles onmiddellijk na gebruik om te voorkomen dat kinderen toegang krijgen tot de inhoud.

Laat een spuit met suspensie niet in het zicht of bereik van kinderen liggen. Bewaar spuiten na gebruik in de originele verpakking om contact van kinderen met gebruikte spuiten te voorkomen.

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

Vermijd de toegang van kinderen tot het gemedicineerde voedsel van de hond.

Giet het diergeneesmiddel over een deel van het voer en wacht tot het dier het gemedicineerde voer volledig geconsumeerd heeft alvorens de rest van de voeding te geven, om zo contact van kinderen met het gemedicineerde voedsel van de hond te voorkomen. Geef de behandeling buiten het zicht en bereik van kinderen. Gemedicineerd hondenvoer dat niet is opgegeten, moet onmiddellijk worden verwijderd en de voerbak moet grondig gewassen worden: draag handschoenen en was de handen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en het reinigen van de gecontamineerde voerbak.

Dracht:

Uit onderzoek bij laboratoriumdieren zijn inconsistente gegevens naar voren gekomen met betrekking tot teratogene/embryotoxische effecten van metronidazol. Daarom wordt het gebruik van dit diergeneesmiddel tijdens de dracht afgeraden.

Lactatie:

Metronidazol wordt uitgescheiden in de melk en gebruik tijdens lactatie wordt daarom afgeraden.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Metronidazol kan remmend werken op de afbraak van andere geneesmiddelen in de lever, zoals fenytoïne, ciclosporine en warfarine.

Cimetidine kan de metabolisering van metronidazol in de lever verlagen, wat kan leiden tot een verhoogde serumconcentratie van metronidazol.

Fenobarbital kan de metabolisering van metronidazol in de lever verhogen, wat kan leiden tot een verlaagde serumconcentratie van metronidazol.

Overdosering:

De kans op het optreden van bijwerkingen is groter bij het overschrijden van de aanbevolen behandelingsdosering en –duur. Indien neurologische verschijnselen optreden, dient de behandeling te worden gestaakt en de patiënt symptomatisch te worden behandeld.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

7. Bijwerkingen

Hond:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen)
Neurologische verschijnselen*
Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van beschikbare gegevens)
Braken
Hepatische toxicose (levertoxicose)
Neutropenie (lage aantallen neutrofielen)

*In het bijzonder na langdurige behandeling met metronidazol.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

De aanbevolen dosering is 50 mg metronidazol per kg lichaamsgewicht per dag (i.e. 0,4 ml per kg lichaamsgewicht) bij voorkeur gegeven in twee gelijke doses (i.e. 25 mg, equivalent aan 0,2 ml per kg lichaamsgewicht, tweemaal daags) gedurende 5 - 7 dagen.

Teneinde een juiste dosering te berekenen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald. Dit om onderdosering en overdosering te voorkomen.

De volgende tabel is bedoeld als richtlijn voor het toedienen van het diergeneesmiddel bij een volume overeenkomend met 25 mg/kg voor tweemaal daagse toediening, of 50 mg/kg voor eenmaal daagse toediening.

Voorbeelden van lichaamsgewicht (kg)	Volume om tweemaal daags voor 25 mg/kg toe te dienen	Volume om eenmaal daags voor 50 mg/kg toe te dienen
1		0,4 ml
2	0,4 ml	0,8 ml
3	0,6 ml	1,2 ml
4	0,8 ml	1,6 ml
5	1,0 ml	2,0 ml
10	2,0 ml	4,0 ml
15	3,0 ml	6,0 ml
20	4,0 ml	8,0 ml
25	5,0 ml	10,0 ml
30	6,0 ml	12,0 ml
35	7,0 ml	14,0 ml
40	8,0 ml	16,0 ml

Voor doses waarvoor meer dan twee gevulde spuitjes nodig zijn, dient de dosering twee keer per dag te worden gegeven om het aantal tel- en doseerfouten te minimaliseren.

De orale suspensie wordt toegediend via de hieronder beschreven verpakking.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

[Verpakking met kliksluiting]

A - Schud de fles krachtig voor gebruik.

B - Schroef de beschermende dop los.

C - Duw stevig op de klep met de tip van de spuit.

D - Draai terwijl u duwt de spuit rechtsom (met de klok mee), totdat de groene glimlach verschijnt.

E - Draai de fles ondersteboven en trek het voorgeschreven volume van het diergeneesmiddel op, in de omgekeerde positie.

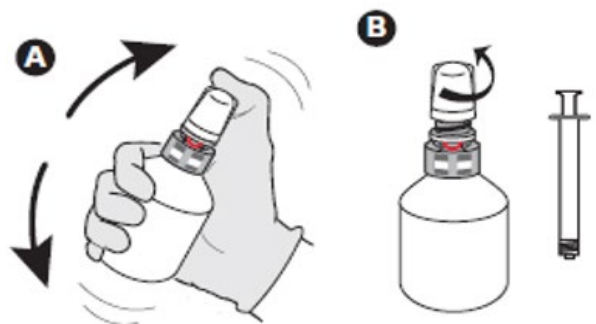
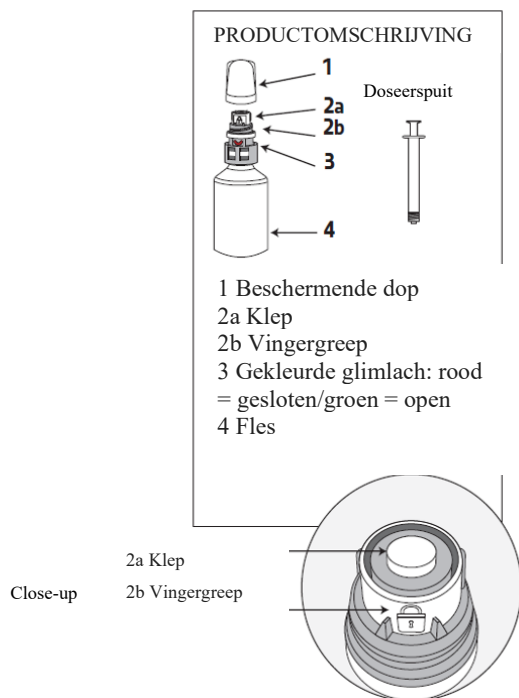
F - Als het juiste volume van het diergeneesmiddel in de spuit zit, schroef dan de spuit van het doseersysteem, zonder te duwen, door hem linksom te draaien (tegen de klok in) totdat de rode glimlach weer verschijnt en blijf dan draaien om de spuit los te maken.

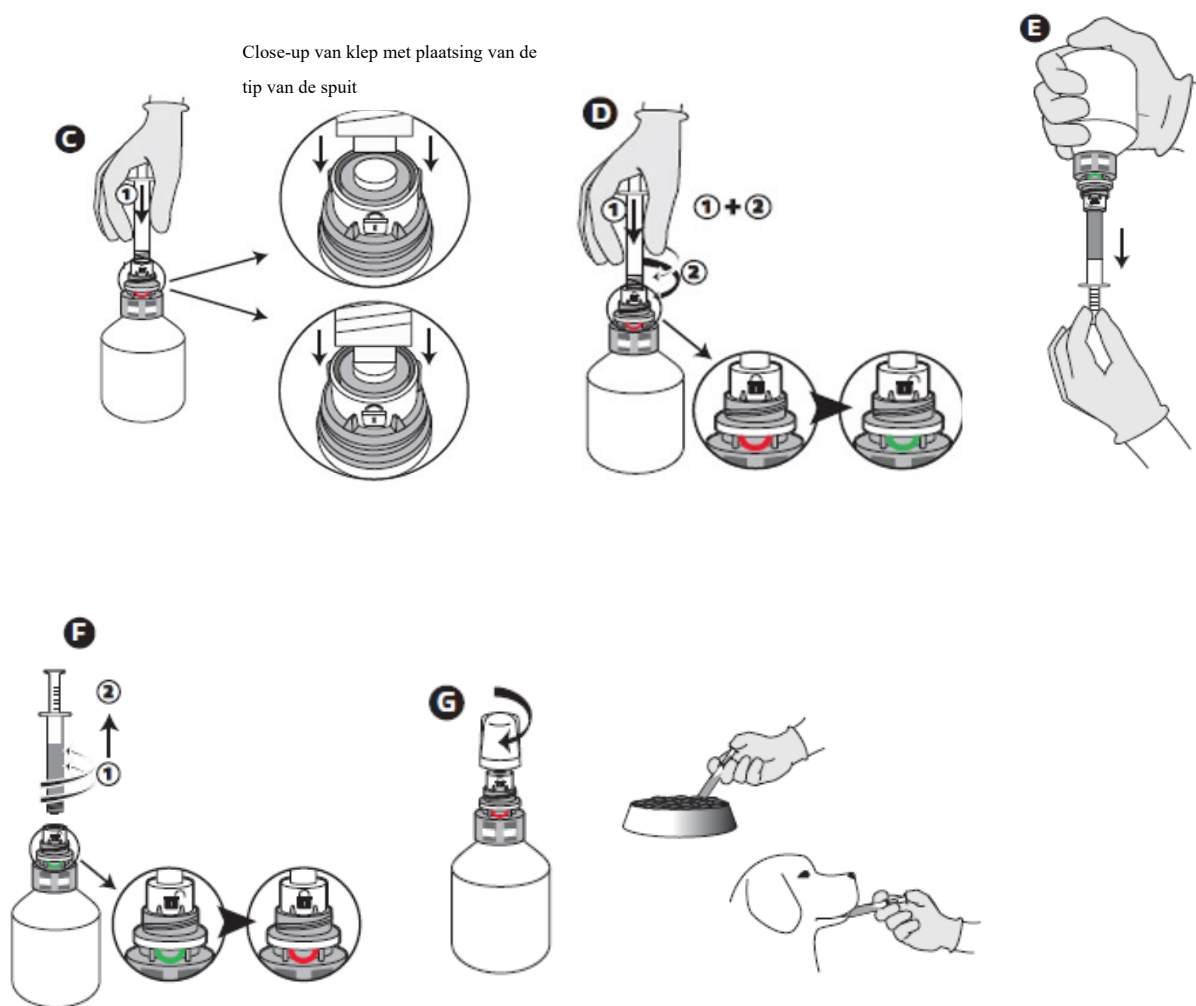
Het systeem kan ook worden gesloten door handmatig te draaien.

G - Schroef de beschermende dop weer vast.

Dien het diergeneesmiddel toe door het met een deel van de voeding te mengen of door het direct toe te dienen in de bek van het dier. Draag ondoordringbare handschoenen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en/of toediening van het diergeneesmiddel in de bek van het dier.

Wanneer het wordt toegediend over de voeding, wacht dan tot het dier het gemedicineerde voer volledig heeft geconsumeerd en geef vervolgens de rest van het voer.





Verpakking met schroefdop

A-Schud de fles krachtig voor gebruik.

B-Druk goed naar beneden en draai het gekleurde deel van de dop rechtsom tot deze is vergrendeld.

C-Open het klepje.

D-Duw de spuit rechtop in de fles.

E- Draai de fles om en trek het voorgeschreven volume van het diergeneesmiddel ondersteboven uit de fles op.

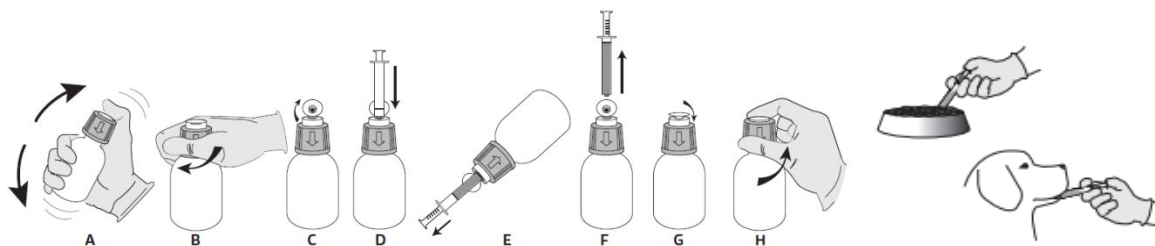
F-Draai de fles om zodra de spuit gevuld is. Koppel de spuit los als de fles rechtop staat.

G-Sluit het klepje.

H-Draai linksom en trek het gekleurde deel van de dop omhoog.

Dien het diergeneesmiddel toe door het met een deel van de voeding te mengen of door het direct toe te dienen in de bek van het dier. Draag ondoordringbare handschoenen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en / of toediening van het diergeneesmiddel in de bek van het dier.

Wanneer het wordt toegediend over de voeding, wacht dan tot het dier het gemedicineerde voer volledig heeft geconsumeerd en geef vervolgens de rest van het voer.



OPMERKING: De bijsluiter op de markt zal of de verpakking met kliksluiting of de verpakking met schroefdop vermelden, maar niet beide.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 30 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking:

- 30 ml fles: 3 maanden
- 100 ml fles: 6 maanden

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

REG NL 120912

Fles van 30 ml of 100 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

24 april 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrijk

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrijk

of:

DELPHARM Huningue
26 rue de Chapelle
68330 Huningue
Frankrijk

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

VIRBAC Nederland BV
Hermesweg
15 3771 ND-Barneveld
Tel: +31-(0)342 427 127
phv@virbac.nl

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

17. Overige informatie

KANALISATIE

UDD