

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Metrovis 750 mg таблетки за кучета

### 2. Състав

Една таблетка съдържа:

**Активно вещество:**

Metronidazole 750 mg

Кръгли таблетки с бежов цвят с кръстообразна делителна линия от едната страна.

Таблетките могат да се делят на 2 или 4 еднакви части.

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.



### 4. Показания за употреба

Лечение на инфекции на стомашно-чревния тракт, причинени от *Giardia spp.* и *Clostridia spp.* (*m.e. C. perfringens* или *C. difficile*).

Лечение на инфекции на урогениталния тракт, устната кухина, гърлото и кожата, причинени от облигатни анаеробни бактерии (напр. *Clostridia spp.*), чувствителни към метронидазол.

### 5. Противопоказания

Да не се използва при чернодробни заболявания.

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някои от помощните вещества.

### 6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Поради вероятните промени (времеви, географски) в развитието на устойчиви към метронидазол микроорганизми се препоръчва вземане на бактериологични проби и тестване за чувствителност. Когато е възможно, ветеринарният лекарствен продукт трябва да се използва само на основата на тестване за чувствителност.

Официалните, националните и регионалните антимикробни политики трябва да се вземат предвид, когато се използва ветеринарният лекарствен продукт.

В много редки случаи може да се появят неврологични симптоми, особено след продължително лечение с метронидазол.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Метронидазолът има потвърдени мутагенни и генотоксични свойства както при лабораторни животни, така и при хора. Метронидазолът е потвърден канцероген при лабораторни животни и има възможно канцерогенни ефекти при хората. От друга страна, доказателствата за канцерогенността на метронидазола при хората са недостатъчни.

Метронидазолът може да бъде опасен за плода при бременни жени.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от непромокаеми ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

За да се избегне случайно поглъщане, особено от дете, неизползваните таблетки и разделени таблетки трябва да се върнат в отворения блистер, да се поставят обратно във външната опаковка и да се съхраняват безопасно, далеч от погледа и на недостъпни за деца места. При случайно поглъщане незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Измийте ръцете си щателно след работа с таблетките.

Метронидазолът може да предизвика реакции на свръхчувствителност. Хора с установена свръхчувствителност към метронидазол трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Бременност:

Изследвания при лабораторни животни са показали противоречиви резултати по отношение на тератогенните/ембриотоксичните ефекти на метронидазола. По тази причина не се препоръчва прилагането му по време на бременност.

Лактация:

Метронидазолът се екскретира в млякото и по тази причина не се препоръчва прилагането му по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Метронидазолът може да има инхибиторен ефект върху разграждането на други продукти в черния дроб като фенитоин, циклоспорин и варфарин.

Циметидинът може да забави чернодробния метаболизъм на метронидазола, което води до увеличени серумни концентрации на метронидазола.

Фенобарбиталът може да увеличи чернодробния метаболизъм на метронидазола, което води до намалени серумни концентрации на метронидазола.

Предозиране:

Неблагоприятните реакции са по-вероятни при дози и продължителност на лечението, които превишават препоръчителния режим на лечението. Ако възникнат неврологични симптоми, лечението трябва да се прекрати и пациентът трябва да се лекува симптоматично.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Кучета:

Неизвестна честота (не може да бъде оценена от наличните данни):	Повръщане Хепатотоксичност Неутропения Неврологични симптоми
--	---

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате

неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

Bulgarian Food Safety Agency

Website:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

## 8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Перорално приложение.

Препоръчителната доза е 50 mg метронидазол за един килограм телесна маса, за 5-7 дни. Дневната доза може да се раздели на два приема дневно (т.е. 25 mg/kg телесна маса два пъти дневно).

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно. Следващата таблица служи като инструкция за прилагането на ветеринарния лекарствен продукт в препоръчителната доза от 50 mg/kg телесна маса, прилагани веднъж дневно, или, което е за предпочитане, прилагане два пъти дневно по 25 mg/kg телесна маса.

Телесно тегло (kg)	Брой таблетки		
	Два пъти дневно		Веднъж дневно
	Сутрин	Вечер	
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

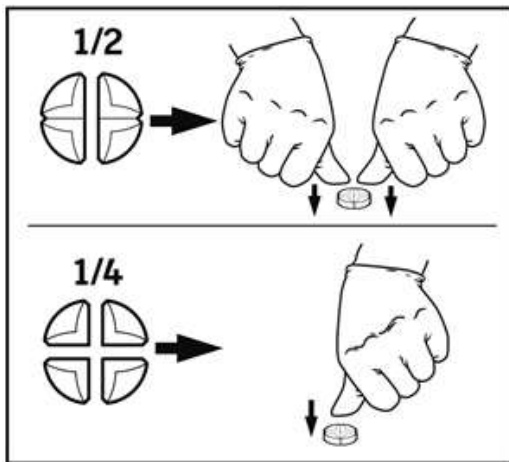
 = ¼ таблетка     = ½ таблетка     = ¾ таблетка     = 1 таблетка

## 9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Таблетките могат да се делят на 2 или 4 еднакви части, за да се гарантира точното дозиране. Поставете таблетката върху равна повърхност, като страната с чертата е обърната нагоре, и издутата (кръглата) страна е обърната към повърхността.

Половини: натиснете надолу с палци двете страни на таблетката.

Четвъртини: натиснете надолу с палец в средата на таблетката.



#### **10. Карентни срокове**

Не е приложимо.

#### **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.  
Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.  
Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картонената кутия.  
Срок на годност на разделени таблетки: 3 дни.

#### **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

#### **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

#### **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

№ 0022-2915

Картонена кутия от 1, 2, 5, 10, 25 или 50 блистера по 8 таблетки.  
Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

#### **15. Дата на последната редакция на текста**

11/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия:

Industrial Veterinaria, S.A.  
Esmeralda, 19  
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)  
Spain

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell  
Germany

aniMedica Herstellungs GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell  
Germany

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

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

FARMA SIS EOOD  
ul. Podoficer Georgi Kotov 1, et.3-5, 4000 Plovdiv  
Bulgaria  
Email: farmasys@abv.bg  
Direct phone: +359 58 604 266  
Phone: +359 897 843 331  
Fax: +359 58 604 266

26.11.2025 г.

**X**

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ  
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП  
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV