

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Metrotab vet. 1000 mg comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo:

Metronidazol 1000 mg

Comprimido con sabor, de blanquecino a marrón claro con puntos marrones, redondo y convexo, con una línea de fractura en forma de cruz en uno de los lados.

Los comprimidos pueden dividirse en 2 o 4 partes iguales.

3. Especies de destino

Perros.



4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones del tracto gastrointestinal, causadas por *Giardia* spp. y *Clostridia* spp. (p. ej. *C. perfringens* o *C. difficile*).

Tratamiento de infecciones del tracto urogenital, cavidad oral, garganta y piel, causadas por bacterias anaerobias estrictas (p. ej. *Clostridia* spp.) sensibles a metronidazol.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de trastornos hepáticos.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Se recomienda hacer muestreo bacteriológico y ensayos de sensibilidad debido a la probable variabilidad (temporal, geográfica) en la aparición de bacterias resistentes a metronidazol.

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en ensayos de sensibilidad, siempre que sea posible. El uso de este medicamento veterinario debe realizarse de acuerdo a las recomendaciones oficiales (nacionales o regionales) sobre el uso de antimicrobianos.

Especialmente después de un tratamiento prolongado con metronidazol, pueden aparecer signos neurológicos.

Dado que los comprimidos están aromatizados, se recomienda mantenerlos fuera del alcance de los animales, para evitar su ingestión accidental.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

El metronidazol ha demostrado tener propiedades mutagénicas y genotóxicas en animales de laboratorio, así como en humanos. El metronidazol es un carcinógeno confirmado en animales de laboratorio, con posibles efectos carcinogénicos en humanos. No obstante, no hay suficiente evidencia acerca de la carcinogenicidad del metronidazol en humanos.

El metronidazol puede ser perjudicial para el feto.

Las mujeres embarazadas deben manipular con precaución este medicamento veterinario.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario, para evitar el contacto con la piel y el contacto mano-boca.

Para evitar la ingestión accidental, en especial por los niños, las partes de comprimido no utilizadas deben devolverse al blíster abierto, e introducir éste de nuevo en el embalaje exterior, manteniéndolo en un lugar seguro fuera de la vista y el alcance de los niños. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

El metronidazol puede provocar reacciones de hipersensibilidad. Las personas con hipersensibilidad conocida a metronidazol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Lavarse las manos a fondo después de manipular los comprimidos.

Gestación:

Los estudios efectuados en animales de laboratorio han demostrado resultados contradictorios con respecto a los efectos teratogénicos/embriotóxicos del metronidazol. Por lo tanto, su uso no está recomendado durante la gestación.

Lactancia:

El metronidazol se excreta en la leche y, por consiguiente, su uso no está recomendado durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El metronidazol puede inhibir el metabolismo hepático de otros fármacos, como fenitoína, ciclosporina y warfarina.

La cimetidina puede disminuir el metabolismo hepático del metronidazol, dando como resultado un incremento de la concentración sérica de metronidazol.

El fenobarbital puede aumentar el metabolismo hepático del metronidazol, dando como resultado la disminución de la concentración sérica de metronidazol.

Sobredosificación:

Es más probable que aparezcan acontecimientos adversos a dosis y duración del tratamiento que superen la posología recomendada. Si aparecen signos neurológicos, deberá interrumpirse el tratamiento y tratar sintomáticamente.

Se han descrito en la literatura casos aislados de intoxicación por metronidazol en perros tratados con éxito con diazepam, dando lugar a una reducción del tiempo de recuperación.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Signos neurológicos (p. ej. ataxia ^{1,2} , nistagmo ^{1,3})
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Vómitos Hepatotoxicidad (trastorno hepático) Neutropenia (niveles bajos de neutrófilos)

¹ Los signos neurológicos más frecuentes.

² Ataxia cerebeloestibular (falta de coordinación).

³ Nistagmo vertical (movimientos involuntarios de los ojos).

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

La dosis recomendada es de 50 mg de metronidazol por kilo de peso corporal (un comprimido de 1000 mg/20 kg de peso corporal) al día, durante 5-7 días. La dosis diaria debería dividirse, preferiblemente, en dos dosis iguales para dos administraciones diarias (es decir, 25 mg/kg de peso corporal dos veces al día).

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

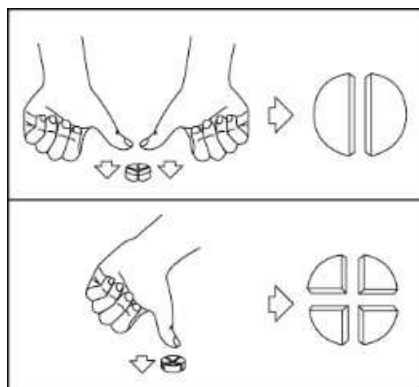
Peso corporal (kg)	Número de comprimidos		
	Dos veces al día		Una vez al día
	Por la mañana	Por la tarde	
5 kg			¼
10 kg	¼	¼	½
20 kg	½	½	1
30 kg	¾	¾	1 ½

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. Instrucciones para una correcta administración

Los comprimidos pueden dividirse en 2 o 4 partes iguales, para asegurar la dosificación exacta. Colocar el comprimido sobre una superficie plana, con la cara ranurada hacia arriba y la cara convexa (redondeada) hacia la superficie.

Mitades: presione hacia abajo con los pulgares u otros dedos, a ambos lados del comprimido.
Cuartos: presione hacia abajo con el pulgar u otro dedo, sobre el centro del comprimido.



Los comprimidos divididos deben usarse en la siguiente toma.

Los comprimidos divididos sobrantes tras la última administración del medicamento veterinario, deben desecharse.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Cualquier parte restante de comprimido deberá devolverse al blíster abierto, y administrarse en la siguiente toma.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3985 ESP

Blíster con 10 comprimidos.

Formatos:

Caja de cartón con 1, 2, 3, 5 o 10 blísteres de 10 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Alemania

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179 -181
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel: +34 93 470 79 40

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional