

## INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

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

[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### NOTICE D'EMBALLAGE

Eradia® 125 mg/ml ad us. vet., suspension orale 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: Delpharm Huningue, 26 rue de la Chapelle, F-68330 Huningue ou Virbac, 1<sup>ère</sup> avenue, 2065 m LID, F-06516 Carros

#### 2 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eradia 125 mg/ml ad us. vet., suspension orale pour chiens

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

1 ml de suspension orale contient:

##### Substance active:

Métronidazole	125 m
---------------	-------

##### Excipient:

Butylhydroxytoluène (E 321)	0,2 mg
-----------------------------	--------

Suspension huileuse aromatisée avec des particules brunes visibles.

#### 4 INDICATION(S)

Médicament vétérinaire pour le traitement des maladies causées par des bactéries ou des parasites unicellulaires (protozoaires).

Pour le traitement des infections du tractus gastro-intestinal causées par *Giardia* spp. et *Clostridia* spp.

Pour le traitement des infections des voies génitales et urinaires, de la cavité buccale, de la gorge et de la peau causées par des bactéries sensibles au métronidazole.

## 5 CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas de troubles hépatiques.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active ou à l'un des excipients.

## 6 EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables suivants peuvent survenir après l'administration de métronidazole:

Vomissements, lésions hépatiques, changements dans les globules blancs et symptômes dans le fonctionnement du système nerveux.

Si vous constatez des effets secondaires, 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)

Chien

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

A administrer par voie orale.

La dose de métronidazole à administrer (dose de la substance active dans Eradia) doit être calculée en fonction du poids du chien. La dose quotidienne recommandée est de 50 mg de métronidazole par kg de poids corporel (PC) (soit 0,4 ml d'Eradia par kg de poids corporel) **par jour pendant 5 à 7 jours.**

Volume à administrer à la dose quotidienne recommandée de 50 mg/kg de poids corporel: **0,4 ml d'Eradia/kg de poids corporel (administration une fois par jour).**

Poids (kg)	Dose (ml)	Poids (kg)	Dose (ml)
1	0,4	9	3,6
2	0,8	10	4
3	1,2	15	6
4	1,6	20	8
5	2	25	10
6	2,4	30	12
7	2,8	35	14
8	3,2	40	16

La dose quotidienne peut également être administrée en deux doses égales, la dose à administrer dans ce cas est de **0,2 ml d'Eradia par kg de poids corporel deux fois par jour**.

A - Secouer vigoureusement le flacon avant utilisation.

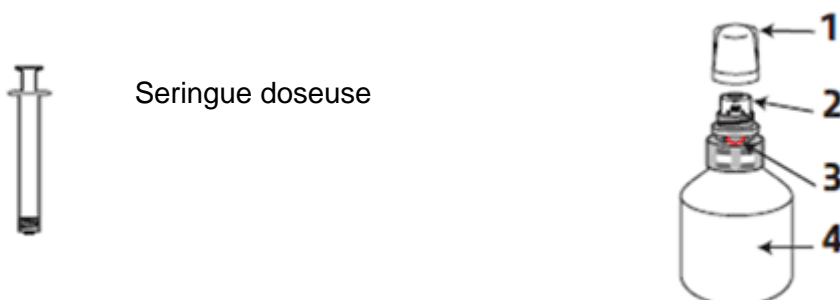
B - Dévisser le capuchon de protection.

C - Visser la seringue dans la partie supérieure blanche du bouchon (molette antidérapante) **en appuyant fermement**; puis, tout en la maintenant appuyée, tourner la seringue vers la droite (dans le sens des aiguilles d'une montre) jusqu'à l'apparition du symbole vert.

D - Retourner le flacon et prélever le volume prescrit de médicament vétérinaire en position inversée.

E - Une fois que le volume correcte du médicament vétérinaire prélevé, dévisser la seringue du bouchon **sans appuyer** en tournant vers la gauche (dans le sens inverse des aiguilles d'une montre) jusqu'à réapparition du symbole rouge, puis continuer à tourner pour retirer la seringue. Le système peut également être fermé en tournant la molette manuellement.

F - Revisser le capuchon de protection.

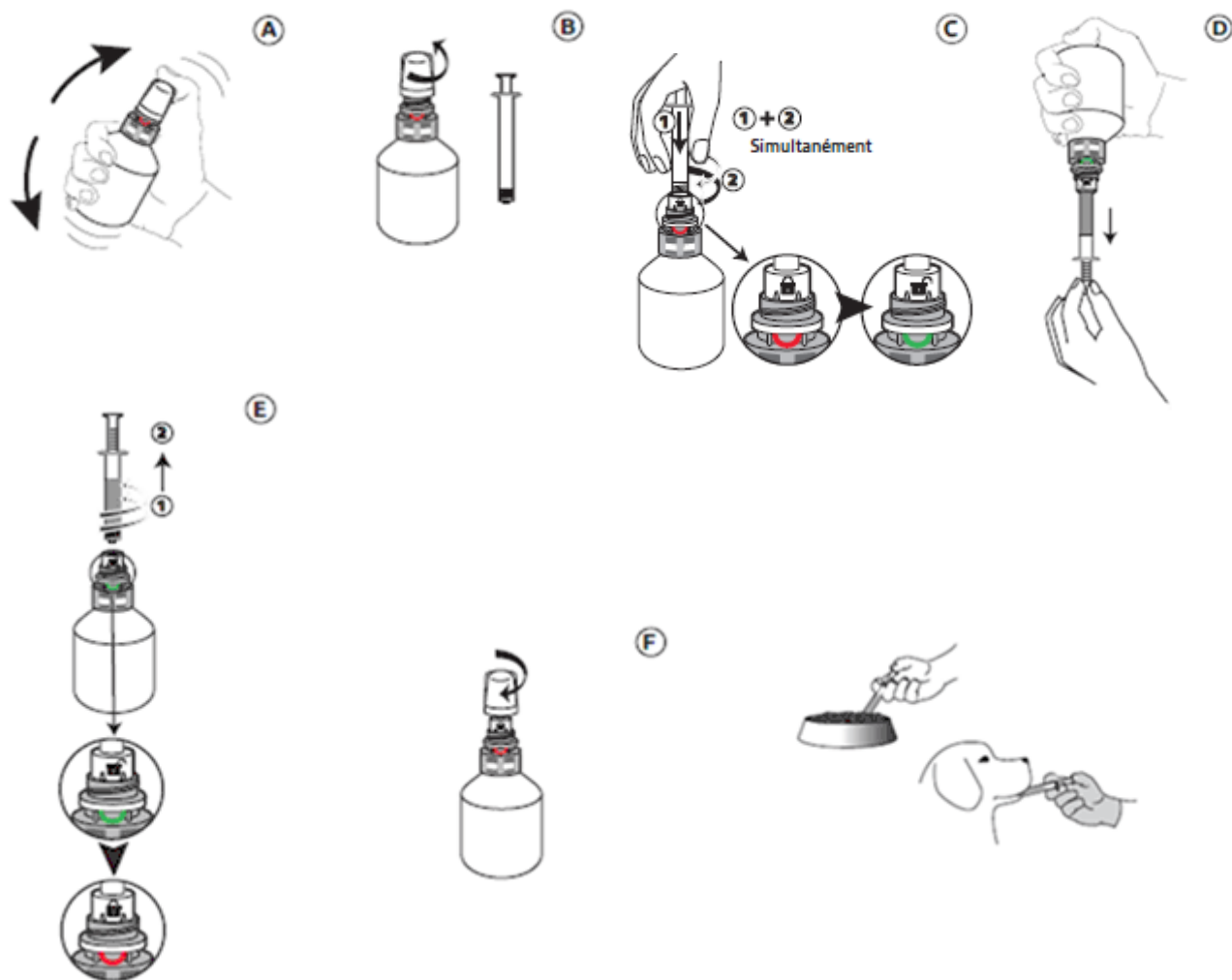


1 Capuchon de protection

2 Système de distribution = bouchon adaptateur avec molette antidérapante permettant de visser la seringue et d'ouvrir le système par rotation

3 Symbole coloré: rouge = fermé / vert = ouvert

4 Flacon



## 9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Le médicament vétérinaire peut être administré mélangé à la nourriture ou directement dans la gueule. Lorsque le médicament est mélangé à la nourriture, la portion de nourriture doit être adaptée en conséquence, de sorte qu'elle soit entièrement consommée; ce n'est qu'ensuite que le reste de la ration doit être administré, si nécessaire.

## 10 TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

## 11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

À conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Conserver le flacon dans la boîte pliante de façon à protéger le contenu de la lumière.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur l'emballage.

## **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, il est recommandé de procéder à un échantillonnage bactériologique et à un test de sensibilité par le vétérinaire.

Dans la mesure du possible, le médicament vétérinaire ne devrait être utilisé qu'après avoir effectué un test de sensibilité.

Lors de l'utilisation du médicament, il convient de respecter les directives officielles, nationales et régionales en matière d'antibiotiques.

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

Le métronidazole a démontré des propriétés mutagènes et génotoxiques chez les animaux de laboratoire et les humains. Le métronidazole est un cancérigène confirmé chez les animaux de laboratoire et pourrait avoir des effets cancérigènes chez l'homme; le risque correspondant n'est pas définitivement établi.

Le métronidazole peut être nocif pour l'enfant à naître. Les femmes enceintes doivent être prudentes lors de la manipulation du médicament vétérinaire.

Pour éviter une ingestion accidentelle, en particulier par les enfants, il convient de refermer le flacon immédiatement après utilisation, de conserver les seringues de dosage dans leur emballage d'origine et d'éviter l'accès à la gamelle avec de la nourriture contenant du métronidazole.

Ne pas boire, manger ou fumer pendant la manipulation de la préparation.

Se laver les mains après la manipulation. Éviter le contact avec la peau. En cas de contact avec la peau, laver soigneusement la zone touchée.

La préparation peut provoquer des irritations cutanées.

En cas d'hypersensibilité connue à la substance active métronidazole, à d'autres substances similaires ou à l'un des ingrédients de la préparation, éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette.

### Gestation et lactation:

Des études sur des animaux de laboratoire ont donné des résultats contradictoires quant à un effet néfaste sur les chiots à naître. C'est pourquoi l'utilisation n'est pas recommandée pendant la gestation. Comme la substance active métronidazole passe dans le lait maternel, l'utilisation n'est pas recommandée pendant la lactation.

#### Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Le métronidazole, la substance active d'Eradia, peut avoir un effet inhibiteur sur la dégradation d'autres médicaments.

Certains médicaments peuvent inhiber ou augmenter la dégradation de la substance active d'Eradia (le métronidazole) lorsqu'ils sont administrés en même temps qu'Eradia. Cela peut entraîner une augmentation ou une diminution de la concentration de la substance active d'Eradia dans le sang.

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

Les effets indésirables sont plus susceptibles de se produire si le dosage et la durée du traitement dépassent le schéma de traitement recommandé. Si des symptômes du système nerveux apparaissent, le traitement doit être interrompu et le patient doit être traité par le vétérinaire. Dans de très rares cas, des symptômes dus à des troubles du système nerveux peuvent apparaître, surtout après un traitement prolongé au métronidazole.

#### Incompatibilités:

La préparation ne doit pas être mélangée avec d'autres médicaments vétérinaires.

### **13 PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS 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**

14.04.2023

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament vétérinaire aux adresses

[www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) et [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Flacon blanc opaque en PET, fermé par un bouchon en caoutchouc, un distributeur et un capuchon en plastique, avec une seringue doseuse de 3 ml en plastique (graduation 0,1 ml) dans une boîte pliante.

Présentations:

Flacon de 30 ml

Flacon de 100 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 66'759

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché mentionné dans le paragraphe 1.