

# METRICYCLIN

---

## BIJSLUITER

### Inhoud van deze bijsluiter

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL
2. SAMENSTELLING
3. DOELDIERSOORTEN
4. INDICATIES VOOR GEBRUIK
5. CONTRA-INDICATIES
6. SPECIALE WAARSCHUWINGEN
7. BIJWERKINGEN
8. DOSERING VOOR ELKE DIERSOORT, TOEDIENINGSWIJZEN EN TOEDIENINGSWEGEN
9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING
10. WACHTTIJDEN
11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN
12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN
13. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL
14. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN VERPAKKINGSGROOTTEN
15. DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN
16. CONTACTGEGEVENS

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

METRICYCLIN 1g tablet voor intra-uterien gebruik voor runderen

## 2. SAMENSTELLING

Per tablet van 9,75 g:

**Werkzaam bestanddeel:**

1000 mg Chloortetracycline hydrochloride

Lichtgele, langwerpige tablet.

### 3. DOELDIERSOORTEN

Rund (koe)

### 4. INDICATIES VOOR GEBRUIK

Behandeling van acute puerperale uteriene infecties veroorzaakt door chloortetracycline-gevoelige bacteriën.

### 5. CONTRA-INDICATIES

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

### 6. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Ongepast gebruik van dit diergeneesmiddel kan het voorkomen van bacteriën resistent aan chloortetracycline verhogen en kan de doeltreffendheid verminderen van een behandeling met andere tetracyclines als gevolg van kruisresistentie.

Bij sommige pathogene micro-organismen is de selectie van antimicrobiële resistentie in evolutie; het gebruik van dit diergeneesmiddel zou gebaseerd moeten zijn op een gevoeligheidstest.

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

Personen met een bekende overgevoeligheid voor tetracyclines moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Vermijd contact met huid en ogen door handschoenen te dragen tijdens de intra-uteriene toediening. Handen wassen na gebruik.

In geval van accidentele aanraking met de huid of ogen, was of spoel het getroffen gebied grondig met water.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens de gehele drachtperiode.

Kan tijdens de lactatie worden gebruikt.

## 7. BIJWERKINGEN

Rund (koe)

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Allergische reactie
--	---------------------

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 diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be).

## 8. DOSERING VOOR ELKE DIERSOORT, TOEDIENINGSWIJZEN EN TOEDIENINGSWEGEN

Voor intra-uterien gebruik.  
2 tabletten, als een éénmalige toediening.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Enkel toe te dienen bij voldoende opening van de baarmoederhals.  
Het diergeneesmiddel dient te worden toegediend in het onderste deel van de baarmoeder, met een geschikt glijmiddel waar nodig en na grondige reiniging en desinfectie van de vulva.

## 10. WACHTTIJDEN

Vlees en slachtafval: 9 dagen  
Melk: 96 uur

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.  
Bescherm(en) tegen licht.  
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.

## 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

BE-V131144

Doordrukverpakking per tablet, dozen met resp. 10, 20, 50 en 100 tabletten.

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

## 15. DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Januari 2026

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 en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Kela nv  
Sint Lenaartseweg 48  
2320 Hoogstraten  
België  
Tel: +32 (0)3 340 04 11  
E-mail: [info@kela.health](mailto:info@kela.health)

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Kela Veterinaria nv  
Nieuwe Steenweg 62  
9140 Elversele  
België  
Tel: +32 (0)3 780 63 90  
E-mail: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)