RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Laurabolin 25 mg/ml solution injectable

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par ml:

Substance active:

Nandrolon. laurinat. 25 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chiens.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les , eces cibles

Pour être utilisé dans les conditions à ur e bérapie anabolique est considérée bénéfique pour le chien, par exemple, en cas de faiblesse de per e de poids et d'appétit chez les chiens âgés, de retard de cicatrisation, comme par exemple le ratement de soutien aux troubles orthopédiques.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser che sa a me ax présentant une hypertrophie de la prostate ou néoplasie.

Ne pas utiliser pendant a garasesse, chez les animaux reproducteurs et les jeunes animaux.

Ne pas cl. 7 les .nimaux présentant une hypercalcémie.

Ne p s utiliser 'hez les animaux atteints de tumeurs androgéniques dépendantes.

Ne p 3 utiliser — Las d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

La nandrolone peut avoir un effet sur le bilan d'eau / électrolyte (Na, Cl, K, Ca, P). Elle doit être utilisée avec prudence en cas d'atteinte hépatique connue.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Sans objet.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux</u>

En cas d'auto-injection accidentelle, des réactions locales douloureuses et transitoires peuvent survenir. Évitez l'auto-injection accidentelle. En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Ce médicament vétérinaire contient de l'alcool benzylique et peut provoquer une irritation cutanée. Evitez tout contact avec la peau. En cas de contact avec la peau, lavez à l'eau et au savon. Si l'irritation persiste, consultez un médecin. Se laver les mains après utilisation.

Le médicament vétérinaire peut provoquer une irritation des yeux. Évitez le contact avec les yeux. Si le médicament vétérinaire entre en contact avec les yeux, rincez immédiatement les yeux avec beaucoup d'eau et consultez un médecin si l'irritation persiste.

Une virilisation du fœtus peut survenir si des femmes enceintes sont exposées au médicament vétérinaire. Par conséquent, le médicament vétérinaire ne doit pas être administré par de femmes qui essaient de concevoir.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la nandrolone ou à l'un des excepients devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une utilisation à long terme peut entraîner un changement de c. poi, ment dans de très rares cas. Ceci est réversible après arrêt du traitement. Des effets inde ir ble androgeniques peuvent être observés chez les animaux traités par le médicament vétérinan. en posiculier chez les femelles, dans de très rares cas.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d', animal v 10 inimaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 ani haux anc)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animau traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

4.7 Utilisation en cas de gestation, le la ctation ou de ponte

Utilisation non recommandée 'urant a gestation. Il n'est pas connu si une excrétion se fait par le lait.

4.8 Interactions mail: licamenteurs et autres formes d'interactions

Il n'y a aucune i forma on or l'utilisation concomitante d'anticoagulants chez le chien. Chez l'homm , cortén r'des a labolisants peuvent potentialiser les effets des anticoagulants.

Les erordes sont connus pour modifier la sensibilité à l'insuline. Les animaux diabétiques doivent être preveillés a connus pour modifier la dose d'insuline peut être nécessaire.

4.9 Solog's et voie d'administration

<u>Posologie</u>: 1 mg par kg de poids vif avec une dose maximale de 25 mg par traitement. <u>Administration</u>: Sous-cutanée (S.C.) ou intramusculaire (I.M.)

Lors d'affections chroniques ou pendant une longue période de convalescence, le traitement peut être répété avec un intervalle de 3 à 4 semaines.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Une application de longue durée ou un surdosage peut conduire à une augmentation de l'activité androgène. Des effets secondaires androgènes peuvent être observés chez les animaux traités avec le médicament vétérinaire, en particulier chez les femelles.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : stéroïde anabolisant

Code ATCvet: QA14AB01

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Le médicament vétérinaire est un stéroïde à longue durée d'action avec une forte capacité d'épragne des protéines et une faible activité androgène. Il peut donc être administré aussi bien aux a in aux mâles que femelles.

Le médicament vétérinaire limite la perte d'azote qui apparaît lors de fièvre, afferins c. oniques, stress et traumatismes.

Un bilan azoté négatif, tel qu'il se manifeste lorsqu'un animal se trouve da vs de mar vaises conditions, devient rapidement positif sous l'influence du médicament vétérinaire si un regime bien équilibré, à base de protéines de qualité est appliqué simultanément.

Le médicament vétérinaire exerce un effet tonique remarque ble s'ametro, considérablement l'appétit. Aussi est-il à même d'abréger sensiblement la période de ce vules ence après des maladies épuisantes.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration I.M., des taux sanguir actifs so. att ints dans les 24 heures qui peuvent se maintenir 3 à 4 semaines.

Après 60-70 jours, des valeurs nulles sont atteintes.

6. INFORMATIONS PHARM ACT C "IQUES

6.1 Liste des excipients

Alcoh. benzyl.
Ol. arachid. q.s. ad 1 i.

6.2 Incompa (bilités ma) ures

Auci le connuc

6.3 rrée / conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans. Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver en-dessous de 25 °C. Protéger de la lumière.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

1 flacon (Verre de type I, Ph. Eur.) de 5 ml ou 10 ml à 25 mg/ml de laurinate de nandrolone fermé par un bouchon en caoutchouc de butyle halogéné et une capsule d'aluminium.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Pays-Bas

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V011891

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 15 mai 1964 Date du dernier renouvellement : 14 octobre 2014

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

05/12/2023

Délivrance: À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire