

**GEBRAUCHSINFORMATION**  
**Laurabolin 25 mg/ml Injektionslösung**

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Niederlande

F  
ü  
r  
d  
ie  
C  
h  
a  
r  
g  
e  
n  
f  
r  
e  
i  
g  
a

be verantwortlicher Herstellern:

Intervet International B.V.  
Wim De Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Niederlande

Intervet International GmbH  
Feldstraße 1a  
85716 Unterschleißheim  
Deutschland

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Laurabolin 25 mg/ml, Injektionslösung  
Nandrolon laurinat

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

Pro ml:

**Wirkstoff:**

Nandrolonlaurinat 25 mg

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Anwenden in Umständen wo eine anabolische Therapie betrachtet wird als vorteilhaft für den Hund, z.B. bei Schwäche, Gewichtsverlust und verminderte Appetit bei älteren Hunden, im Falle von verzögerter Rekonvaleszenz, z.B. als unterstützende Therapie bei orthopädischen Krankheiten.

**5. GEGENANZEIGEN**

Nicht anwenden bei Tieren mit prostatahypertrophie oder Neoplasie.  
Der Gebrauch ist kontra-indiziert während der Trächtigkeit, bei Zuchttieren oder bei jungen Tieren.  
Nicht anwenden bei Tieren mit Hyperkalzämie.  
Nicht anwenden bei Tieren mit androgenabhängigen Tumoren.  
Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der sonstigen Bestandteile.

**6. NEBENWIRKUNGEN**

Langzeitanwendung kann zu einer Verhaltensänderung führen in sehr seltenen Fällen. Dies ist nach Beendigung der Behandlung reversibel. Androgene Nebenwirkungen können in sehr seltenen Fällen bei Tieren beobachtet werden, die mit dem Tierarzneimittel behandelt wurden, insbesondere bei weiblichen Tieren.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.

## **7. ZIELTIERART(EN)**

Hunde.

## **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Dosierung: 1 mg pro kg Körpergewicht bis ein max. Dosis von 25 mg pro Behandlung.

Anwendung: subkutane (S.K.) oder intramuskuläre (I.M.).

Bei chronischen Indikationen oder während einer langfristigen Erholungsphase ist die Behandlung in der angegebenen Dosierung in Abständen von 3 bis 4 Wochen zu wiederholen.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.

## **10. WARTEZEIT(EN)**

Nicht zutreffend.

## **11. BESONDERE WARNUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Unter 25°C lagern.

Vor Licht schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem Etikett/Karton angegebenen Verfalldatum nach dem EXP nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch des Primärpackung: 28 Tage.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Nandrolone kann die Wasser/Elektrolytenbalans (Na, Cl, K, Ca, P) beeinflussen. Sollte mit Vorsicht angewendet werden im Falle von bekanntem Leberschaden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Selbstinjektion können vorübergehend schmerzhaft lokale Reaktionen auftreten. Vermeiden Sie eine versehentliche Selbstinjektion. Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Dieses Tierarzneimittel enthält Benzylalkohol und kann Hautreizungen verursachen. Kontakt mit der Haut vermeiden. Bei Hautkontakt mit Wasser und Seife waschen. Bei anhaltender Reizung einen Arzt aufsuchen. Nach Gebrauch die Hände waschen.

Das Tierarzneimittel kann Augenreizungen verursachen. Den Kontakt mit den Augen vermeiden. Wenn das Tierarzneimittel mit den Augen in Kontakt kommt, spülen Sie die Augen sofort mit viel Wasser aus und suchen Sie bei anhaltender Reizung einen Arzt auf.

Eine Virilisierung des Fetus kann auftreten, wenn schwangere Frauen dem Tierarzneimittel ausgesetzt sind. Daher sollte das Tierarzneimittel nicht von schwangeren Frauen oder Frauen, die versuchen zu empfangen, verabreicht werden.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Nandrolon oder einen der Hilfsstoffe sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

#### Trächtigkeit und Laktation

Die Anwendung während der Trächtigkeit wird nicht empfohlen.

Es ist nicht bekannt, ob eine Ausscheidung über die Milch erfolgt.

#### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Es liegen keine Informationen zur gleichzeitigen Anwendung von Antikoagulantien bei Hunden vor.

Beim Menschen können anabole Steroide die Wirkung von Antikoagulantien verstärken. Es ist bekannt, dass Steroide die Insulinsensitivität verändern. Diabetische Tiere sollten sorgfältig überwacht werden, und eine Anpassung der Insulindosis kann erforderlich sein.

#### Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel)

Langzeitanwendung oder Überdosierung kann führen zu erhöhter androgene Aktivität. Androgenische Nebenwirkungen können beobachtet werden bei Tieren, behandelt mit die Tierarzneimittel, besonders bei weiblichen Tieren.

### **13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

### **14. GENEHMIGUNGSGESTÄTTIGTES DATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

Dezember 2021

### **15. WEITERE ANGABEN**

1 Flasche (Glastyp I, Ph. Eur.) von 5 ml oder 10 ml mit 25 mg/ml Nandrolon. Laurinat. versiegelt mit Halogen-Butylkautschuk-Stopfen mit Aluminium-Dichtungsring.

**Zulassungsnummer:** BE-V011891

**Abgabemodus:** Verschreibungspflichtig.