

LAURABOLIN[®] PA

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 08-11-2017

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chiens et chats.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et les chats :

- traitement anabolisant, notamment lors d'état de malnutrition et de dysmétabolisme liés à différents états pathologiques (convalescence, troubles de la sénescence), de déficience de l'érythropoïèse, et de correction des effets secondaires de la corticothérapie.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intramusculaire.

Posologie

Chiens, chats

0,6 mg de nandrolone par kg de poids corporel en une injection unique, correspondant à 0,5 ml pour 10 kg de poids corporel.

Ne pas dépasser 12 mg par animal.

Renouveler si nécessaire trois semaines plus tard ; ne pas renouveler avant 15 jours.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un ml contient :

Substance active :

Nandrolone (sf de laurate) 12 mg

Excipient(s) :

Alcool benzylique (E1519) 104 mg

Principes actifs / Molécule

Nandrolone ,Alcool benzylique,Substance active

Forme pharmaceutique

Solution

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Liste II.

A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée au moins 5 ans.

Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Toutes cibles :
Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

La nandrolone est un anabolisant stéroïdien, elle augmente l'assimilation des protéines alimentaires. Les esters de nandrolone (19 norandrosténolone) favorisent la synthèse des protéines cellulaires et ralentissent la destruction des acides aminés. La nandrolone n'a qu'une très faible activité androgène.

Propriétés pharmacocinétiques

Pas de données disponibles.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Femelles en gestation ou destinées à être fécondées dans un délai très court.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Comme avec toutes les solutions huileuses, des réactions au site d'injection peuvent survenir.

Le médicament vétérinaire contenant de l'alcool benzylique, il ne doit pas être administré aux très jeunes animaux.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Aucune.

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

Aucune.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Le médicament vétérinaire est contre-indiqué chez les femelles gestantes.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Un surdosage peut provoquer l'apparition de signes d'activité androgène, particulièrement chez les femelles.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune connue.

Incompatibilités

Aucune connue.

Conservation

Durée de conservation

3 ans.

Après ouverture : utiliser immédiatement.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C, dans l'emballage d'origine et à l'abri de la lumière.

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

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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

INTERVET

Rue Olivier de Serres

BP 17144

49071 BEAUCOUZE cedex

Classification ATC Vet

- QA14AB01

Laboratoire



MSD Santé Animale

Rue Olivier de Serres

B.P. 17144

49071 BEAUCOUZE CEDEX

Tél : 02.41.22.83.83

Fax : 02.41.22.83.00

<http://www.msd-sante-animale.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/2470509 5/1992

Date de première autorisation

1992-06-30

Présentation et quantité

Boîte de 1 flacon de 3 ml

Code GTIN : 08713184052285