

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Laurabolin® 25 mg ad us. vet., soluzione iniettabile per cani e gatti

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

### Principio attivo:

Nandroloni lauras 25 mg

### Eccipienti:

Alcohol benzylicus (E1519) 104.0 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

Soluzione oleosa giallo paglierino

## 4. INFORMAZIONI CLINICHE

### 4.1 Specie di destinazione

Cane e gatto

### 4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Laurabolin® è utilizzato soprattutto negli animali affetti da malattie debilitanti e logoranti. In varie indicazioni mediche e chirurgiche, comprese le malattie associate a gravi perdite di tessuti, può essere indicata una terapia con questo anabolizzante per un periodo prolungato.

### 4.3 Controindicazioni

Non usare negli animali in gravidanza.

Non usare negli animali con ipercalcemia.

Non usare negli animali con tumori androgeno-dipendenti.

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

### 4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

### 4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

#### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non pertinente.

#### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

L'auto-iniezione accidentale può causare reazioni locali transitorie dolorose. Evitare l'auto-iniezione accidentale. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Questo medicamento contiene alcool benzilico e può causare irritazioni cutanee. Evitare il contatto con la cute. In caso di contatto con la cute, lavare con acqua e sapone. Se l'irritazione persiste, consultare un medico. Lavarsi le mani dopo l'uso.

Il prodotto può causare irritazione degli occhi. Evitare il contatto con gli occhi. Se il prodotto viene a contatto con gli occhi, sciacquare immediatamente gli occhi con abbondante acqua e consultare un medico se l'irritazione persiste.

Se una donna in gravidanza entra in contatto con il medicinale veterinario, può comparire virilizzazione del feto. Pertanto, il medicinale veterinario non deve essere usato da donne in gravidanza o che desiderano una gravidanza.

Le persone con nota ipersensibilità al nandrolone o a un altro eccipiente devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

#### **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

L'uso prolungato può portare, in casi molto rari, ad alterazioni del comportamento. Queste sono reversibili dopo la fine del trattamento. Negli animali trattati con il medicinale veterinario, in casi molto rari si possono osservare effetti collaterali androgeni, soprattutto nelle femmine.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Non usare durante tutta gravidanza.

#### **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Non sono disponibili informazioni sull'uso concomitante di anticoagulanti e insulina nel cane.

Nell'uomo, gli steroidi anabolizzanti possono potenziare gli effetti degli anticoagulanti.

Gli steroidi possono aumentare la tolleranza al glucosio e ridurre la necessità di insulina o di altri antidiabetici. Pertanto, gli animali diabetici devono essere attentamente monitorati e può essere necessario un aggiustamento della dose degli antidiabetici.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Katze: 1 mg/kg KGW

Hund: 1 mg/kg KGW bis zu einer Maximaldosis von 25 mg pro Tier

<b>Hund</b>	<b>Dosis</b>	<b>Menge</b>
5 kg KGW	5 mg	0.2 ml
10 kg KGW	10 mg	0.4 ml
15 kg KGW	15 mg	0.6 ml
20 kg KGW	20 mg	0.8 ml
> 20 kg KGW	25 mg	1.0 ml

Anwendung: i.m. oder s.c.

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

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

Nel trattamento prolungato e nel sovradosaggio, possono comparire effetti collaterali androgeni.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Non pertinente.

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Steroidi anabolizzanti per uso sistemico, nandrolone  
Codice ATCvet: QA14AB01

#### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Laurabolin® è uno steroide a lunga durata d'azione con spiccate proprietà anabolizzanti ma solo debolmente androgene. Può quindi essere utilizzato sia negli animali maschi che nelle femmine. Laurabolin® presenta un effetto positivo sul metabolismo dell'azoto, del calcio e del fosforo.

#### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Il nandrolone esterificato viene assorbito dal deposito sottocutaneo o intramuscolare e rapidamente idrolizzato nel plasma. Viene quindi rilasciato il nandrolone. L'emivita di assorbimento del laurato, acido grasso a catena lunga, è di 243 ore; l'effetto di Laurabolin® dura quindi dalle 3 alle 4 settimane.

#### **5.3 Proprietà ambientali**

Nessuna indicazione.

### **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

#### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Alcohol benzylicus (E1519)  
Arachidis oleum

#### **6.2 Incompatibilità principali**

Non note.

#### **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi  
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 4 settimane

#### **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura ambiente (15°C - 25°C). Proteggere dalla luce.

#### **6.5 Natura e composizione del confezionamento primario**

Flacone marrone di vetro di tipo I con tappo di gomma e ghiera di alluminio  
Confezione:  
Flacone da 10 ml in astuccio

**6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.**

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

**7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

MSD Animal Health Srl  
Werftstrasse 4, 6005 Lucerna

**8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Swissmedic 37596 028 10 ml  
Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 11.01.1973  
Data dell'ultimo rinnovo: 19.04.2022

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

23.06.2022

**DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente.