

BIJSLUITER

NANDROSOL® 50 mg/ml

oplossing voor injectie voor hond en kat

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

ALFASAN NEDERLAND B.V.
Kuipersweg 9
Postbus 78
3440 AB WOERDEN
0348 - 416945
0348 – 423577
alfasan@wxs.nl

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nandrosol, 50 mg/ml oplossing voor injectie voor hond en kat
Nandrolonefenylpropionaat

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Nandrolonefenylpropionaat 50 mg

Hulpstoffen:

Benzyl alcohol

INDICATIES

- Reconvalentie na bacteriële en parasitaire ziekten;
- Uitputting na hoge prestaties;
- Zware partus.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- Aanwezigheid van hormoon afhankelijke tumoren zoals mamma- en prostaatacarinomen;
- Leveraandoeningen

BIJWERKINGEN

- virilisatie van de vrucht in de eerste fase van de ontwikkeling van de vrucht met als gevolg gedragsveranderingen in een later stadium;
- remming van de spermatogenese.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Subcutaan of intramusculair toedienen:

Eenmalig 1 mg nandrolonefenylpropionaat per kg lichaamsgewicht, eventueel herhalen na 3 weken.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De stop kan tot 22 keer veilig worden aangeprikt.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de vriezer bewaren.

Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: 30 dagen, indien bewaard bij 2 °C - 8°C (in een koelkast).

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en/of lactatie. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risico beoordeling van de behandelend dierenarts.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen gegevens beschikbaar.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder rubriek 'Bijwerkingen'.

Onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de onverenigbaarheid, moet dit diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIETGEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

6 mei 2013

OVERIGE INFORMATIE

REG NL 10067

KANALISATIE

UDD



AST Farma B.V.
Oudewater