

Bottle – 250 mL

DIN 02408864

Main panel:
Sterile / Stérile
250 mL

Veterinary Use Only / Usage vétérinaire seulement

 **Vet Pen 300**

Benzylpenicillin Procaine Injectable Suspension, Mfr. Std.
Suspension injectable de benzylpénicilline procaine, Norme du fabr.

Antibiotic / Antibiotique

ACTIVE INGREDIENT: Benzylpenicillin procaine (Ph. Eur.) 300,000 IU (300 mg) per mL

PRESERVATIVE: Methylparahydroxybenzoate. 1.1 mg/mL

DOSAGE AND ADMINISTRATION: Administer by intramuscular injection only. Shake well before using. Read entire insert before use.

WARNINGS: To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously. Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 10 days for cattle and sheep, and 8 days for swine after the latest treatment with this drug. This drug is not to be administered to horses that are to be slaughtered for use in food. Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after the latest treatment must not be used in food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. The use of on-farm tests for detecting subclinical mastitis prior to treatment (C.M.T. or other tests) and/or for detecting residues prior to marketing milk from treated animals is recommended. Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes. Keep out of the reach of children.

See package insert for complete product information.

Rafter 8 Products Inc.
87 Skyline Cres. NE, Calgary AB T2K 5X2

LOT:
EXP.:

INGRÉDIENT ACTIF : Benzylpénicilline procaine (Ph. Eur.) 300000 UI (300 mg) par mL

AGENT DE CONSERVATION : Methylparahydroxybenzoate 1,1 mg/mL

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION : Administrer par voie intramusculaire seulement. Bien agiter avant l'usage. Lire la notice au complet avant l'utilisation du produit.

MISES EN GARDE : Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas administrer par voie sous-cutanée. Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours pour les bovins et les moutons, et 8 jours pour les porcs après le dernier traitement avec ce médicament. Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires. Le lait provenant des bovins et des moutons traités qui est extrait pendant le traitement et dans les 96 heures après administration de la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment. Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammite clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée. On recommande l'utilisation d'épreuves en ferme pour détecter la mammite subclinique avant le traitement (C.M.T. ou autres tests) et/ou pour détecter des résidus avant la mise en marché du lait provenant des animaux traités. Les pénicillines peuvent causer des réactions allergiques chez les individus sensibilisés. Lors de la manipulation du produit, éviter l'inhalation, l'exposition orale et le contact direct avec la peau ou les yeux. Garder hors de la portée des enfants.

Voir la notice pour les informations complètes du produit.

Bottle – 500 mL

DIN 02408864

Main panel:
Sterile / Stérile
500 mL

Veterinary Use Only / Usage vétérinaire seulement

 **Vet Pen 300**

Benzylpenicillin Procaine Injectable Suspension, Mfr. Std.
Suspension injectable de benzylpénicilline procaine, Norme du fabr.

Antibiotic / Antibiotique

ACTIVE INGREDIENT: Benzylpenicillin procaine (Ph. Eur.) 300,000 IU (300 mg) per mL

PRESERVATIVES: Methylparahydroxybenzoate 1.1 mg/mL

DOSAGE AND ADMINISTRATION: Administer by intramuscular injection only. Shake well before using. Read entire insert before use.

WARNINGS: To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously. Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 10 days for cattle and sheep, and 8 days for swine after the latest treatment with this drug. This drug is not to be administered to horses that are to be slaughtered for use in food. Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after the latest treatment must not be used in food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. The use of on-farm tests for detecting subclinical mastitis prior to treatment (C.M.T. or other tests) and/or for detecting residues prior to marketing milk from treated animals is recommended. Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes. Keep out of the reach of children.

See package insert for complete product information.

Rafter 8 Products Inc.
87 Skyline Cres. NE, Calgary AB T2K 5X2

LOT:
EXP.:

INGRÉDIENT ACTIF : Benzylpénicilline procaine (Ph. Eur.) 300000 UI (300 mg) par mL

AGENT DE CONSERVATION : Methylparahydroxybenzoate 1,1 mg/mL

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION : Administrer par voie intramusculaire seulement. Bien agiter avant l'usage. Lire la notice au complet avant l'utilisation du produit.

MISES EN GARDE : Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas administrer par voie sous-cutanée. Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours pour les bovins et les moutons, et 8 jours pour les porcs après le dernier traitement avec ce médicament. Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires. Le lait provenant des bovins et des moutons traités qui est extrait pendant le traitement et dans les 96 heures après administration de la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment. Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammite clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée. On recommande l'utilisation d'épreuves en ferme pour détecter la mammite subclinique avant le traitement (C.M.T. ou autres tests) et/ou pour détecter des résidus avant la mise en marché du lait provenant des animaux traités. Les pénicillines peuvent causer des réactions allergiques chez les individus sensibilisés. Lors de la manipulation du produit, éviter l'inhalation, l'exposition orale et le contact direct avec la peau ou les yeux. Garder hors de la portée des enfants.

Voir la notice pour les informations complètes du produit.

Insert - English

Sterile

DIN 02408864

Veterinary Use Only



Vet Pen 300

Benzylpenicillin Procaine Injectable Suspension, Mfr. Std.

Antibiotic

ACTIVE INGREDIENT:

Benzylpenicillin procaine (Ph. Eur.) 300,000 IU (300 mg) per mL

PRESERVATIVE: Methylparahydroxybenzoate 1.1 mg/mL

INDICATIONS:

Vet Pen 300 is a sterile, aqueous antibiotic suspension for intramuscular use as an aid in the treatment of infections caused by bacterial organisms susceptible to penicillin in cattle, sheep, swine and horses.

Cattle: Bacterial pneumonia, calf diphtheria, footrot, metritis, and wound infections.

Sheep: Bacterial pneumonia, metritis, and wound infections.

Swine: Bacterial pneumonia, erysipelas, and wound infections.

Horses: Bacterial pneumonia, metritis, strangles, and wound infections.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

Shake well before using. Administer by deep intramuscular injection only, using a sterile hypodermic needle and syringe.

Cattle and Sheep: 21,000 IU/kg (7 mL/100 kg or 0.7 mL/10 kg) of body weight intramuscularly, once daily, until 2 days after clinical signs disappear. Do not exceed 5 days of treatment. Do not exceed 15 mL per injection site in cattle and 5 mL per injection site in sheep.

Swine: 15,000 IU/kg (1 mL/20 kg) of body weight intramuscularly, once daily, until 2 days after clinical signs disappear. Do not exceed 5 days of treatment. Do not exceed 10 mL per injection site.

Horses: 21,000 IU/kg (7 mL/100 kg) of body weight intramuscularly, twice daily at 12 hour intervals, until 2 days after clinical signs disappear or, in the case of respiratory infections, until 5 days after clinical signs disappear. Do not exceed 15 mL per injection site. Rotate injection sites for succeeding doses.

Note: If animals do not respond within 48 hours of administration of the first dose, clinical re-evaluation may be required. An alternative antibacterial therapy should be considered.

CAUTIONS:

In case of anaphylactic or allergic reaction (acute respiratory distress, mouth breathing, recumbency), administer epinephrine immediately to prevent death.

In pigs, the administration of this product may occasionally cause a fever, vomiting, shivering, listlessness, incoordination and possibly, death. In pregnant sows and gilts, it may result in abortions.

In horses, benzylpenicillin procaine is occasionally associated with excitement and may cause pain at the site of injection. Repeated use of the same injection site may intensify these effects.

WARNINGS:

To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously.

Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 10 days for cattle and sheep, and 8 days for swine after the latest treatment with this drug. This drug is not to be administered to horses that are to be slaughtered for use in food.

Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after the latest treatment must not be used in food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. The use of on-farm tests for detecting subclinical mastitis prior to treatment (C.M.T. or other tests) and/or for detecting residues prior to marketing milk from treated animals is recommended. Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes. Keep out of the reach of children.

STORAGE:

Store below 15 °C. Protect from light. Do not freeze. Protect from excessive heat and humidity.

Rafter 8 Products Inc., 87 Skyline Cres. NE, Calgary AB T2K 5X2

Insert - French

Stérile

DIN 02408864

Usage vétérinaire seulement



Vet Pen 300

Suspension injectable de benzylpénicilline procaine, Norme du fabr.

Antibiotique

INGRÉDIENT ACTIF :

Benzylpénicilline procaine (Ph. Eur.) 300000 U.I. (300 mg) par mL

AGENTS DE CONSERVATION : Methylparahydroxybenzoate 1,1 mg/mL

INDICATIONS :

Vet Pen 300 est une suspension antibiotique stérile pour utilisation intramusculaire comme aide au traitement des infections causées par des bactéries sensibles à la pénicilline chez les bovins, les porcs, les chevaux et les moutons:

Bovins : Pneumonie bactérienne, diphtérie des veaux, piétin, métrite, et plaies infectées.

Porcs : Pneumonie bactérienne, érysipèle (rouget), et plaies infectées.

Chevaux : Pneumonie bactérienne, métrite, gourme, et plaies infectées.

Moutons : Pneumonie bactérienne, métrite, et plaies infectées.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Bien agiter avant l'usage. Administrer seulement par voie intramusculaire profonde, à l'aide d'une aiguille hypodermique et d'une seringue stériles.

Bovins et moutons : 21 000 U.I. /kg de poids corporel (7 ml/100 kg ou 0.7 ml/10 kg) par voie intramusculaire, une fois par jour; continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas dépasser 5 jours de traitement. Ne pas administrer plus de 15 ml par site d'injection chez les bovins ou plus de 5 ml par site d'injection chez les moutons.

Porcs : 15 000 U.I. /kg de poids corporel (1 ml/20 kg) par voie intramusculaire, une fois par jour; continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas dépasser 5 jours de traitement. Ne pas administrer plus de 10 ml par site d'injection.

Chevaux : 21 000 U.I. /kg de poids corporel (7 ml/100 kg) par voie intramusculaire, deux fois par jour (à intervalles de 12 heures); continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques ou, dans le cas des infections respiratoires, pendant 5 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas administrer plus de 15 ml par site d'injection. Alternier les sites d'injection pour les doses successives.

Remarque : Si aucune amélioration n'est visible dans les 48 heures suivant la première dose, une ré-évaluation clinique peut être requise. Un autre traitement antibactérien devrait être envisagé.

PRÉCAUTIONS :

En cas de réaction anaphylactique (détresse respiratoire aiguë, respiration par la bouche, position couchée), administrer de l'épinéphrine immédiatement pour prévenir la mort.

Occasionnellement, l'administration de ce produit chez les porcs peut causer de la fièvre, des vomissements, des tremblements, de l'abattement, de l'incoordination et possiblement, la mort. Chez les truies et cochettes gestantes, des avortements peuvent en résulter.

Chez les chevaux, la benzylpénicilline procaïne est occasionnellement associée à de l'excitation et peut causer de la douleur au site d'injection. L'utilisation répétée d'un même site d'injection peut aggraver ces effets secondaires.

MISES EN GARDE :

Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas administrer par voie sous-cutanée.

Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours pour les bovins et les moutons, et 8 jours pour les porcs après le dernier traitement avec ce médicament. Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires.

Le lait provenant des bovins et des moutons traités qui est extrait pendant le traitement et dans les 96 heures après administration de la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment. Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammite clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée. On recommande l'utilisation d'épreuves en ferme pour détecter la mammite subclinique avant le traitement (C.M.T. ou autres tests) et/ou pour détecter des résidus avant la mise en marché du lait provenant des animaux traités.

Les pénicillines peuvent causer des réactions allergiques chez les individus sensibilisés. Lors de la manipulation du produit, éviter l'inhalation, l'exposition orale et le contact direct avec la peau ou les yeux.

Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE :

Entreposer à une température inférieure à 15°C. Protéger de la lumière. Protéger du gel. Protéger de la chaleur excessive et l'humidité.