



version : 2017-09-28

page 2 140 mm wide

page 3 138.5 mm wide

page 4 137.5 mm wide

page 5 136 mm wide

page 6 135 mm wide

page 7 134 mm wide

page 8 133 mm wide

Description:
Oxymyline LA Injectable Solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and pigs following a single treatment.

Oxymyline LA is a sterile, long acting stable aqueous solution containing oxytetracycline dihydrate equivalent to 200 mg oxytetracycline base per mL.

Indications:
Oxymyline LA Injectable Solution is indicated in the treatment of infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and swine.

Dosage and Administration:
To reduce the development of antimicrobial resistance and maintain effectiveness, use this antibiotic prudently.
For administration by intramuscular injection to cattle and swine and subcutaneous injection to cattle only.

Cattle: administer by deep intramuscular injection or subcutaneous injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight).

Swine: administer by deep intramuscular injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight). It is recommended that the maximum dose at any one site is 10 mL in cattle and 5 mL in pigs in order to minimise local tissue irritation at the injection site. Intramuscular injections should be made deep into the fleshy part of the muscle such as the thigh or neck region. Following administration, temporary localised swelling may be observed at the site of injection for several days. This is due to the high concentration and long acting effect of the product.

Oxymyline LA Injectable Solution should be warmed to body temperature prior to administration.

If clinical improvement is not observed after 48 hours, clinical re-evaluation may be required. In non-responsive cases, consideration may be given to the use of an alternative antibiotic.

Note:
Treatment with Oxymyline LA Injectable Solution only, in severe diseases cases, may be insufficient.

Warnings:
Intramuscular administration: Treated cattle and swine must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug.
Subcutaneous administration: Treated cattle must not be slaughtered for use in food for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Do not use in lactating dairy cattle.
Keep out of reach of children.

Note:
To avoid the possibility of excessive trim at the site of injection, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Cautions:
Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) have been observed following the parenteral administration of oxytetracycline. If such side effects occur, discontinue use of the drug and administer epinephrine immediately.


The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

Storage:
Store below 25°C and protect from light. Do not freeze.

Presentation:
Oxymyline LA Injectable Solution is available in multidose 250 mL and 500 mL vials.

Zoetis is a trademark of Zoetis or its licensors, used under license by Zoetis Canada Inc.

Zoetis Canada Inc.
Kirkland QC H9H 4M7



Description :
La solution injectable Oxymyline LA est spécialement formulée pour procurer une concentration d'antibiotique soutenue dans le sang, jusqu'à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs, à la suite d'un seul et unique traitement.

Oxymyline LA est une solution aqueuse stérile stable, à action prolongée, renfermant de l'oxytétracycline dihydratée équivalant à 200 mg d'oxytétracycline base par mL.

Date: 12 Aug 2014	Time: 13:53
Description	OXYTETRACYCLINE DIHYDROSSOL 200 MG 500 ML GBTL 1 EA MULT
Market	Canada
Supplier	Norbrook
Supplier N°	003030L07
Perigord N°	233001
Colours	
Perigordremedia	Perigord House
Telephone +353 (0)1 440 3222	Damastown Industrial Park
info@perigordremedia.com	Dublin 15
www.perigordremedia.com	Ireland

TEXT SIZE
The BODY text on this A/W is at:
4.2 pt

Dimensions
58 x 202 mm
Drawing Number
N/A

page 9 133 mm wide

page 10 134 mm wide

page 11 135 mm wide

page 12 136 mm wide

page 13 137.5 mm wide

page 14 138.5 mm wide

page 1 140 mm wide

Indications :
La solution injectable Oxymyline LA est indiquée pour le traitement des infections causées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline chez les bovins et les porcs.

Posologie et administration :
Pour réduire le développement de résistance aux antimicrobiens et maintenir l'efficacité de cet antibiotique, l'utiliser avec prudence.
Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Administer par injection intramusculaire profonde ou sous-cutanée chez les bovins à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

Administer par injection intramusculaire profonde chez les porcs à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

La dose maximum recommandée en un seul et même site d'injection est de 10 mL pour les bovins et de 5 mL pour les porcs, afin de réduire au minimum l'irritation locale des tissus au site d'injection. Les injections intramusculaires profondes doivent être faites dans la partie charnue du muscle, comme la cuisse ou le cou par exemple.

L'administration peut être suivie d'une enflure locale temporaire de plusieurs jours au site d'injection, enflure due à la haute concentration et à l'effet prolongé du produit.

La solution injectable Oxymyline LA doit être réchauffée à la température du corps avant son administration.

En l'absence d'amélioration clinique au bout de 48 heures, une réévaluation clinique peut s'imposer. Dans les cas rebelles, on pourra envisager l'emploi d'un autre antibiotique.

Remarque :
Dans les cas de maladie grave, le traitement avec la seule solution injectable Oxymyline LA peut s'avérer insuffisant.

Mises en garde :
Voie intramusculaire : Les bovins et les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 21 jours après le dernier traitement avec ce médicament.
Voie sous-cutanée : Les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Garder hors de la portée des enfants.

Remarque :
Pour éviter la nécessité d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de ce produit.

Précautions :
L'administration parentérale d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie). La cas échéant, cesser l'emploi du médicament et administrer immédiatement de l'épinephrine.


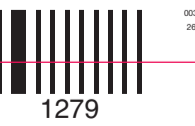
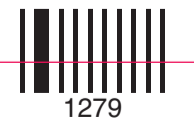
L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

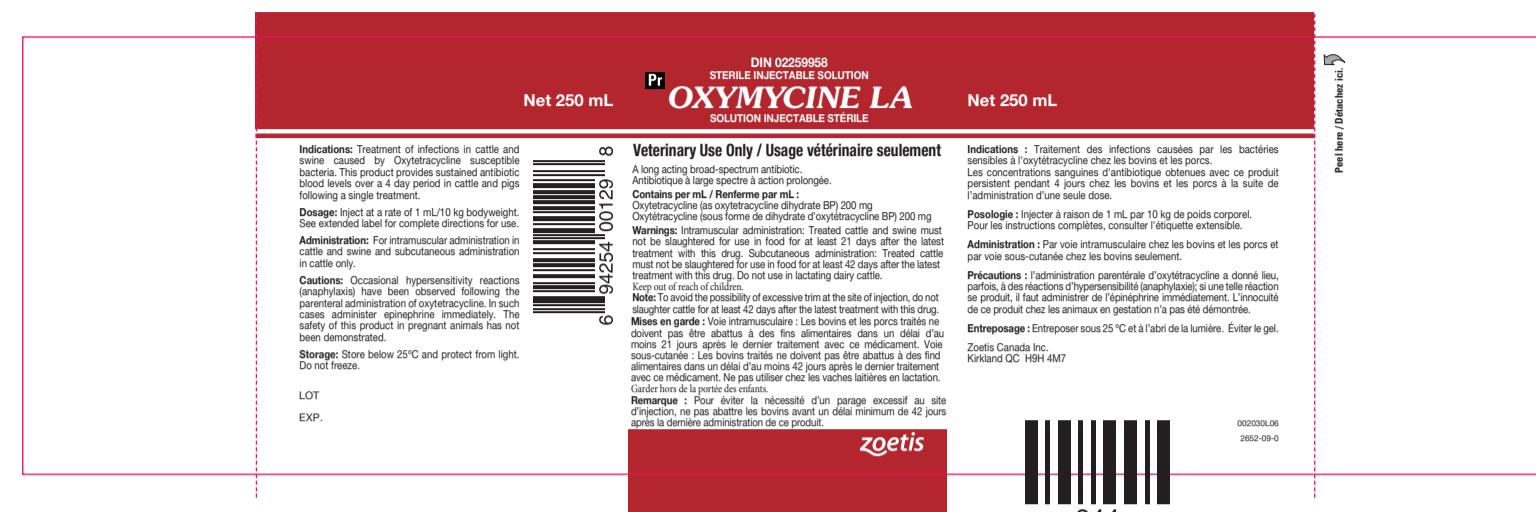
Entreposage :
Entreposer sous 25 °C et à l'abri de la lumière. Éviter le gel.

Présentation :
La solution injectable Oxymyline LA est présentée en flacons multidoses de 250 et 500 mL.

Zoetis est une marque de commerce de Zoetis ou de ses concédants de licence, utilisées sous licence par Zoetis Canada Inc.

Zoetis Canada Inc.
Kirkland QC H9H 4M7



page 2 140 mm wide

page 3 138.5 mm wide

page 4 137.5 mm wide

page 5 136 mm wide

page 6 135 mm wide

page 7 134 mm wide

page 8 133 mm wide

Description:
Oxymyline LA Injectable Solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and pigs following a single treatment.

Oxymyline LA is a sterile, long acting stable aqueous solution containing oxytetracycline dihydrate equivalent to 200 mg oxytetracycline base per mL.

Indications:
Oxymyline LA Injectable Solution is indicated in the treatment of infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and swine.

Dosage and Administration:
To reduce the development of antimicrobial resistance and maintain effectiveness, use this antibiotic prudently.
For administration by intramuscular injection to cattle and swine and subcutaneous injection to cattle only.

Cattle: administer by deep intramuscular injection or subcutaneous injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight).

Swine: administer by deep intramuscular injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight). It is recommended that the maximum dose at any one site is 10 mL in cattle and 5 mL in pigs in order to minimise local tissue irritation at the injection site. Intramuscular injections should be made deep into the fleshy part of the muscle such as the thigh or neck region. Following administration, temporary localised swelling may be observed at the site of injection for several days. This is due to the high concentration and long acting effect of the product.

Oxymyline LA Injectable Solution should be warmed to body temperature prior to administration.

If clinical improvement is not observed after 48 hours, clinical re-evaluation may be required. In non-responsive cases, consideration may be given to the use of an alternative antibiotic.

Note:
Treatment with Oxymyline LA Injectable Solution only, in severe diseases cases, may be insufficient.

Warnings:
Intramuscular administration: Treated cattle and swine must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug.
Subcutaneous administration: Treated cattle must not be slaughtered for use in food for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Do not use in lactating dairy cattle.
Keep out of reach of children.

Note:
To avoid the possibility of excessive trim at the site of injection, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Cautions:
Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) have been observed following the parenteral administration of oxytetracycline. If such side effects occur, discontinue use of the drug and administer epinephrine immediately.


The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

Storage:
Store below 25°C and protect from light. Do not freeze.

Presentation:
Oxymyline LA Injectable Solution is available in multidose 250 mL and 500 mL vials.

Zoetis is a trademark of Zoetis or its licensors, used under license by Zoetis Canada Inc.

Zoetis Canada Inc.
Kirkland QC H9H 4M7



Description :
La solution injectable Oxymyline LA est spécialement formulée pour procurer une concentration d'antibiotique soutenue dans le sang, jusqu'à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs, à la suite d'un seul et unique traitement.

Oxymyline LA est une solution aqueuse stérile stable, à action prolongée, renfermant de l'oxytétracycline dihydratée équivalent à 200 mg d'oxytétracycline base par mL.

Date: 07 Oct 2014		Time: 10:09	
Description	OXYTETRACYCLINE DIHYDROGENATE 200 MG 250 ML GBTL 1 EA MULT		
Market	Canada	Proof No	03
Supplier	Norbrook	Component	Extended Content Label
Supplier No	002030L06	Pharma Code	844
Perigord No	233002	PAR	PAR-2014-0021629
Colours		PMS 193	Black
		Print	
Perigordpremedia Telephone +353 (0)1 440 3222 info@perigordpremedia.com www.perigordpremedia.com		Perigord House Damastown Industrial Park Dublin 15 Ireland	

TEXT SIZE
The **BODY** text on this **AW** is at:
4.2 pt

Dimensions
58 x 202 mm
Drawing Number
N/A

page 9 133 mm wide

page 10 134 mm wide

page 11 135 mm wide

page 12 136 mm wide

page 13 137.5 mm wide

page 14 138.5 mm wide

page 1 140 mm wide

Indications :
La solution injectable Oxymyline LA est indiquée pour le traitement des infections causées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline chez les bovins et les porcs.

Posologie et administration :
Pour réduire le développement de résistance aux antimicrobiens et maintenir l'efficacité de cet antibiotique, l'utiliser avec prudence.
Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Administer par injection intramusculaire profonde ou sous-cutanée chez les bovins à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

Administer par injection intramusculaire profonde chez les porcs à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

La dose maximum recommandée en un seul et même site d'injection est de 10 mL pour les bovins et de 5 mL pour les porcs, afin de réduire au minimum l'irritation locale des tissus au site d'injection. Les injections intramusculaires profondes doivent être faites dans la partie charnue du muscle, comme la cuisse ou le cou par exemple.

L'administration peut être suivie d'une enflure locale temporaire de plusieurs jours au site d'injection, enflure due à la haute concentration et à l'effet prolongé du produit.

La solution injectable Oxymyline LA doit être réchauffée à la température du corps avant son administration.

En l'absence d'amélioration clinique au bout de 48 heures, une réévaluation clinique peut s'imposer. Dans les cas rebelles, on pourra envisager l'emploi d'un autre antibiotique.

Remarque :
Dans les cas de maladie grave, le traitement avec la seule solution injectable Oxymyline LA peut s'avérer insuffisant.

Mises en garde :
Voie intramusculaire : Les bovins et les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 21 jours après le dernier traitement avec ce médicament.
Voie sous-cutanée : Les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.
Garder hors de la portée des enfants.

Remarque :
Pour éviter la nécessité d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de ce produit.

Précautions :
L'administration parentérale d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie). La cas échéant, cesser l'emploi du médicament et administrer immédiatement de l'épinéphrine.


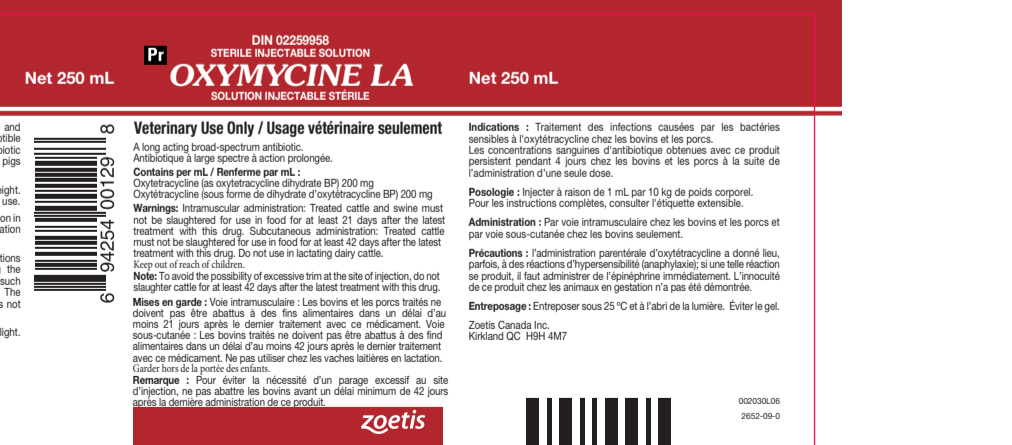
L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage :
Entreposer sous 25 °C et à l'abri de la lumière. Éviter le gel.

Présentation :
La solution injectable Oxymyline LA est présentée en flacons multidoses de 250 et 500 mL.

Zoetis est une marque de commerce de Zoetis ou de ses concédants de licence, utilisées sous licence par Zoetis Canada Inc.

Zoetis Canada Inc.
Kirkland QC H9H 4M7

844



844