

Carton, Main panel (English), Oxyvet 200 LA - Vetoquinol N.-A. Inc.

Pr Oxyvet[®] 200 LA

OXYTETRACYCLINE (AS DIHYDRATE) STERILE INJECTABLE SOLUTION

Veterinary Use Only

Antibiotic

Net XXX mL

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 reduce the possibility of excess trim at the injection site, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

DIN 02184575

Code YYY



(For the 250 and 500 mL on the carton only)

XXX = 100 mL, 250 mL or 500 mL

YYY: 100 mL (01063), 250 mL (25653), 500 mL (25654)

UPC: 100 mL 673994 01063, 250 mL 673994 01058, 500 mL 673994 01059 (For the 250 and 500 mL on the carton only)

Label, side panel (English version) Oxyvet 200 LA – Vetoquinol N.-A. Inc.

A Long-Acting Broad Spectrum Antibiotic

Active Ingredients per mL:

Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate BP).....200 mg

INDICATIONS:

Treatment of infections in cattle and swine caused by oxytetracycline susceptible bacteria. This product provides sustained antibiotic blood levels over a 4-day period in cattle and swine following a single treatment.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

For intramuscular and subcutaneous use in cattle.

For intramuscular use only in swine.

Inject at the rate of 1 mL per 10 kg of body weight. Do not inject more than 5 mL, for swine, or 10 mL, for cattle, per injection site.

See package insert for complete directions.

CAUTIONS:

Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately. The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

STORAGE:

Store between 15°C and 25°C. Protect from light and freezing.

See package insert for complete product information.

Carton, Main panel (English), Oxyvet 200 LA - Vetoquinol N.-A. Inc.

Pr Oxyvet[®] 200 LA

**SOLUTION STÉRILE INJECTABLE D'OXYTÉTRACYCLINE
(SOUS FORME DE DIHYDRATE)**

**Usage vétérinaire seulement
Antibiotique**

Net XXX mL

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 administrer aux vaches laitières en lactation.

Garder hors de la portée des enfants.

Remarque : Pour réduire le risque d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

DIN 02184575

Code YYY



XXX: 100 mL (021491L06), 250 mL (022491L07)(216986C01), 500 mL (023491L07)(216985C01)
(For the 250 and 500 mL on the carton only)

YYY: 100 mL (01063), 250 mL (25653), 500 mL (25654)

UPC: 100 mL 673994 01063, 250 mL 673994 01058, 500 mL 673994 01059 (For the 250 and 500 mL on the carton only)

Carton, side panel (French version) Oxyvet 200 LA- Vetoquinol N.-A. Inc.

Antibiotique à large spectre et à action prolongée

Ingrédient actifs par mL :

Oxytétracycline (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline BP).....200 mg

INDICATIONS :

Traitement des infections chez les bovins et les porcs causées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline. Les concentrations sanguines obtenues avec ce produit persistent pendant 4 jours chez les bovins et les porcs suite à l'administration d'une seule dose.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Par voie intramusculaire et sous-cutanée chez le bovin.

Par voie intramusculaire seulement chez le porc.

Injecter à raison de 1 mL par 10 kg de poids corporel. Ne pas injecter plus de 5 mL pour les porcs, ou 10 mL pour les bovins, par site d'injection.

Pour plus de détails, consulter le dépliant ci-joint.

PRÉCAUTIONS :

Une réaction d'hypersensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline a occasionnellement été signalée. Dans de tels cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine. L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

ENTREPOSAGE :

Entreposer entre 15°C et 25°C. Protéger de la lumière et du gel.

Voir le dépliant pour les informations complètes du produit.

Lot :

Exp. :

®Reg'd TM of Vetoquinol N.-A. Inc./®Marque déposée de Vetoquinol N.-A. Inc.

Vetoquinol N.-A. Inc.
2000, ch. Georges, Lavaltrie, QC J5T 3S5, Canada

Label, Main panel (bilingual), Oxyvet 200 LA - Vetoquinol N.-A. Inc.

Pr Oxyvet[®] 200 LA

OXYTETRACYCLINE (AS DIHYDRATE) STERILE INJECTABLE SOLUTION
SOLUTION STÉRILE INJECTABLE D'OXYTÉTACYCLINE (SOUS FORME
DE DIHYDRATE)

Veterinary Use Only
Usage vétérinaire seulement
Antibiotic/Antibiotique

Net XXX mL

WARNINGS: See the side panel.
MISES EN GARDE : Voir le panneau latéral.

DIN 02184575



XXX: 100 mL (021491L06), 250 mL (022491L07)(216986C01), 500 mL (023491L07)(216985C01)

Label, side panel (English version) Oxyvet 200 LA – Vetoquinol N.-A. Inc.

A Long-Acting Broad Spectrum Antibiotic

Active Ingredient:

Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate BP).....200 mg/mL

INDICATIONS:

Treatment of infections in cattle and swine caused by oxytetracycline susceptible bacteria. This product provides sustained antibiotic blood levels over a 4-day period in cattle and swine following a single treatment.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

For intramuscular and subcutaneous use in cattle.

For intramuscular use only in swine.

Inject at the rate of 1 mL per 10 kg of body weight. Do not inject more than 5 mL, for swine, or 10 mL, for cattle, per injection site.

See package insert for complete directions.

CAUTIONS:

Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately. The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

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 reduce the possibility of excess trim at the injection site, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

STORAGE:

Store between 15°C and 25°C. Protect from light and freezing.

See package insert for complete product information.

® Reg'd TM of Vetoquinol N.-A. Inc.

® Marque déposée de Vetoquinol N.-A. Inc.

Label, side panel (French version) Oxyvet 200 LA- Vetoquinol N.-A. Inc.

Antibiotique à large spectre et à action prolongée

Ingrédients actifs par mL :

Oxytétracycline (sous forme de dihydrate d'oxytétracyclineBP).....200 mg

INDICATIONS :

Traitement des infections chez les bovins et les porcs causées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline. Les concentrations sanguines obtenues avec ce produit persistent pendant 4 jours chez les bovins et les porcs suite à l'administration d'une seule dose.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Par voie intramusculaire et sous-cutanée chez le bovin.

Par voie intramusculaire seulement chez le porc.

Injecter à raison de 1 mL par 10 kg de poids corporel. Ne pas injecter plus de 5 mL pour les porcs, ou 10 mL pour les bovins, par site d'injection.

Pour plus de détails, consulter le dépliant ci-joint.

PRÉCAUTIONS :

Une réaction d'hypersensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline a occasionnellement été signalée. Dans de tels cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine. L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

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 administrer aux vaches laitières en lactation.

Garder hors de la portée des enfants.

Remarque : Pour réduire le risque d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

ENTREPOSAGE :

Entreposer entre 15°C et 25°C. Protéger de la lumière et du gel.

Voir le dépliant pour les informations complètes du produit.

Vetoquinol N.-A. Inc.
2000, ch. Georges, Lavaltrie, QC J5T 3S5, Canada

Lot :

Exp. :

Insert (English version) Oxyvet 200 LA – Vetoquinol N.-A. Inc.

DIN 02184575

Pr Oxyvet[®] 200 LA
Oxytetracycline (as dihydrate) Sterile Injectable Solution
Veterinary Use Only
Antibiotic

DESCRIPTION:

OXYVET 200 LA injectable solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and pigs following a single treatment.

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

OXYVET 200 LA injectable solution combines broad spectrum effectiveness against both Gram-positive and Gram-negative bacteria, with prolonged antibiotic blood levels up to 4 days duration following a single treatment. **OXYVET 200 LA** yields higher blood levels during the first 24 hours and comparable levels up to 48 hours when compared to daily injections of oxytetracycline 100 mg/mL (**OXYVET 100 LP**).

INDICATIONS:

OXYVET 200 LA injectable solution is indicated in the treatment of infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and swine.

Cattle: Bacterial pneumonia, pasteurellosis (associated with shipping fever complex), mastitis, metritis, calf scours (bacterial enteritis), foot rot, navel ill, calf diphtheria, leptospirosis, blackleg/malignant edema, peritonitis, and joint ill.

Swine: Erysipelas, bacterial enteritis, leptospirosis, metritis, mastitis, and bacterial pneumonia.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

Cattle: Administer by deep intramuscular injection or subcutaneous injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of body weight (20-mg oxytetracycline per kg of body weight).

Swine: Administer by deep intramuscular injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of body weight (20-mg oxytetracycline per kg of body weight).

It is recommended that the maximum dose at any one site is 10 mL in cattle and 5 mL in pigs to minimize 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 localized 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.

OXYVET 200 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.

Insert (English version)Oxyvet 200 LA – Vetoquinol N.-A. Inc.

NOTE: Treatment with **OXYVET 200 LA** injectable solution only, in severe disease cases, may be insufficient.

CAUTIONS:

Occasional hypersensitivity reactions have been observed following the parenteral administration of oxytetracycline. If such adverse reactions occur, discontinue use of the drug and administer epinephrine immediately. The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

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 reduce the possibility of excess trim at the injection site, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

STORAGE:

Store between 15°C and 25°C. Protect from light and freezing.

PRESENTATION:

OXYVET 200 LA injectable solution, is available in multidose 250 mL (code 25653) and 500 mL (code 25654) vials.

® Regd TM of Vetoquinol N.-A. Inc



Vetoquinol N.-A. Inc.
2000, ch. Georges, Lavaltrie, QC, Canada J5T 3S5

025491107

DIN 02184575

Pr Oxyvet 200 LA

Solution stérile injectable d'oxytétracycline (sous forme de dihydrate)

Usage vétérinaire seulement
Antibiotique

DESCRIPTION :

La solution injectable **OXYVET 200 LA** est spécialement formulée pour procurer un niveau antibiotique soutenu dans le sang, jusqu'à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs suite à un seul et unique traitement.

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

La solution injectable **OXYVET 200 LA** allie une efficacité à large spectre aussi bien contre les bactéries Gram négatif que Gram positif, à un niveau antibiotique soutenu dans le sang jusqu'à concurrence de 4 jours après un seul et unique traitement. **OXYVET 200 LA** atteint des niveaux sanguins plus élevés durant les premières 24 heures et, jusqu'à concurrence de 48 heures, ses niveaux sont comparables à ceux obtenus avec des injections quotidiennes d'oxytétracycline à 100 mg/mL (**OXYVET 100 LP**).

INDICATIONS :

La solution injectable **OXYVET 200 LA** est indiquée pour le traitement des infections causées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline chez les bovins et les porcs.

Bovins : Pneumonie bactérienne, pasteurellose (associée à la fièvre du transport), mammite, métrite, diarrhée des veaux (entérite bactérienne), piétin, omphaloplébite (maladie du nombril), diphthérie des veaux, leptospirose, charbon symptomatique/oedème malin, péritonite, et arthrite.

Porcs : Erysipèle, entérite bactérienne, leptospirose, métrite, mammite, et pneumonie bactérienne.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

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

Porcs : Administrer par injection intramusculaire profonde 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 maximale recommandée en un seul et même point d'injection est de 10 mL pour les bovins et de 5 mL pour les porcs afin de minimiser l'irritation locale des tissus au point d'injection. Les injections intramusculaires profondes doivent être faites dans la partie charnue du muscle, comme celle de la cuisse ou du cou par exemple.

Après une injection, une enflure temporaire localisée au point d'injection peut être observée pendant plusieurs jours. Ceci est dû à la haute concentration du produit et à son effet prolongé.

La solution injectable **OXYVET 200 LA** doit être réchauffée à la température du corps avant d'être administrée.

Insert (French version) Oxyvet 200 LA – Vetoquinol N.-A. Inc.

Si aucune amélioration clinique n'est notée au bout de 48 heures, une ré-évaluation clinique peut être requise. Dans les cas qui ne répondent pas au traitement, l'emploi d'un autre antibiotique pourra être envisagé.

REMARQUE : Dans les cas de maladies sévères, un traitement avec seulement la solution injectable **OXYVET 200 LA** peut s'avérer insuffisant.

PRÉCAUTIONS :

Une réaction d'hypersensibilité (anaphylaxie) a occasionnellement été signalée après une administration parentérale d'oxytétracycline. Si une telle réaction survient, 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.

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 administrer aux vaches laitières en lactation.

Garder hors de la portée des enfants.

Remarque : Pour réduire le risque d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

ENTREPOSAGE :

Entreposer entre 15°C et 25°C. Protéger de la lumière et du gel.

PRÉSENTATION :

La solution injectable **OXYVET 200 LA** est présentée en fioles multidoses de 250 mL (code 25653) et 500 mL (code 25654).

® Marque déposée de Vetoquinol N.-A. Inc.



Vetoquinol N.-A. Inc.
2000, ch. Georges, Lavaltrie, QC, Canada J5T 3S5