

Outsert – English & French:

INGRÉDIENT ACTIF : Oxytétracycline (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline) 200 mg/mL

INDICATIONS :

Bovins : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne, de la pasteurellose (associée au complexe de la fièvre du transport), de la conjonctivite aiguë ou kératoconjonctivite infectieuse des bovins (causée par *Moraxella bovis*) et de la pododermatite.

Porcs : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION : Une dose unique de 1 mL/10 kg de poids corporel par injection intramusculaire. Si aucune amélioration clinique n'est observée dans les 48-72 heures après l'injection, le diagnostic devrait être réévalué.

PRÉCAUTIONS : Ne pas administrer plus de 10 ml de Tetraject LA au même point d'injection. Des réactions occasionnelles de sensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline se sont déjà produites. Dans un tel cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine.

MISES EN GARDE : Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 28 jours après le dernier traitement avec ce médicament. Ne doit pas être utilisé chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE : Ne pas entreposer à une température supérieure à 30°C. Éviter le gel (-18°C).

Voir le dépliant à l'intérieur pour les renseignements complets.

Manufactured by/Fabriqué par: Bimeda-MTC Animal Health Inc. / Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4 www.bimeda.com

DIN 02237464

Pr **TETRAJECT LA**

Oxytetracycline (as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution
Solution injectable stérile
d'oxytétracycline (sous forme de dihydrate)

Veterinary Use Only
Usage vétérinaire seulement

Antibiotic/Antibiotique

Long Acting Oxytetracycline
Oxytétracycline à action prolongée

Warnings: Keep out of reach of children.
For complete warnings see side panel.

Mises en garde : Garder hors de la portée des enfants. Voir le panneau latéral pour les mises en gardes complètes.

100 mL



CONTAINS
ANTIMICROBIAL
USE RESPONSIBLY
CONTIENT UN
ANTIMICROBIEN
UTILISEZ DE FAÇON RESPONSABLE

ACTIVE INGREDIENT: Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate) ... 200 mg/mL

INDICATIONS:

Cattle: For treatment of bacterial pneumonia and pasteurellosis (associated with shipping fever complex), pink-eye or infectious bovine keratoconjunctivitis (caused by *Moraxella bovis*) and foot rot.

Swine: For the treatment of bacterial pneumonia.

DOSAGE AND ADMINISTRATION: A single dose of 1 mL/10 kg body weight by intramuscular injection. If clinical improvement is not observed within 48 - 72 hours following injection, the diagnosis should be re-evaluated.

CAUTIONS: No more than 10 mL of Tetraject LA to be injected into any one site. Occasional sensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately.

WARNINGS: Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 28 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle. Keep out of reach of children.

STORAGE: Do not store above 30°C. Protect from freezing (below -18°C).

See enclosed leaflet for complete directions.

Product No. 1TETXXX
8TETXXX Rev. 09/17

Lot :

Exp. :

UPC CODE

Label Outsert (extendable booklet) – English:

DIN 02237464

Pr Tetraject LA

Sterile Injectable Solution

Veterinary Use Only

Antibiotic

Long acting oxytetracycline injection

DESCRIPTION:

Tetraject LA injectable solution is a unique formulation containing 200 mg oxytetracycline base (supplied as oxytetracycline dihydrate) per mL. It provides sustained antibiotic blood levels over a 3 to 4 day period in cattle and swine following a single treatment. Tetraject LA is a sterile, clear, stable, ready-to-use solution. The freezing point of Tetraject LA injectable solution is below -18°C.

Laboratory studies indicate that this product readily flows through a 16 gauge needle at 2°C.

SUSTAINED ANTIBIOTIC ACTION:

Oxytetracycline has long been recognized as being effective for the treatment of a wide variety of diseases caused by susceptible Gram-positive and Gram-negative bacteria. Tetraject LA injectable solution was designed specifically to provide sustained antibiotic blood levels over a 3 to 4 day period following a single treatment to avoid the necessity of daily injections. The inherent and unique composition of the formulation results in less tissue damage than would occur with formulations which allow more drug to precipitate at the injection site.

INDICATIONS:

Cattle: For the treatment of bacterial pneumonia and pasteurellosis (associated with the shipping fever complex) caused or complicated by bacteria susceptible to oxytetracycline, infectious bovine keratoconjunctivitis (pink-eye) caused by *Moraxella bovis* and foot rot.

Swine: For the treatment of bacterial pneumonia caused or complicated by bacteria susceptible to oxytetracycline.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

Warm Tetraject LA injectable solution to body temperature before administering. Tetraject LA injectable solution is designed for intramuscular administration at the single dose rate of 1 mL/10 kg body weight, thus providing 20 mg oxytetracycline/kg body weight. Intramuscular injections should be made deep into the fleshy part of muscle.

To minimize pain and local tissue irritation at the injection site in cattle, it is recommended that the dose be divided and administered into separate injection sites; no more than 10 mL should be injected into any one site.

For young pigs less than 10 kg body weight, it is recommended that they receive a dose of 1 mL/animal. For pigs up to 100 kg body weight, the dose may be injected in one site, but for pigs over 100 kg body weight, the dose should be administered into 2 injection sites.

If clinical improvement is not observed within 48 to 72 hours following injection, the diagnosis should be re-evaluated.

Note: In cases of severe disease, treatment with Tetraject LA injectable solution alone may be insufficient.

CAUTIONS:

No more than 10 mL of Tetraject LA should be injected into any one site. Occasional sensitivity reactions (anaphylaxis) to

oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately. Due to the high concentration and long-acting effect, temporary localized swelling at the injection site may be observed for up to 5 days following the injection.

WARNINGS:

Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 28 days after the latest treatment with this drug. This product must not be used in lactating dairy cattle. Keep out of reach of children.

STORAGE:

Do not store above 30°C. Protect from freezing (below -18°C).

PRESENTATION:

Tetraject LA injectable solution is available in multi-dose 100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:
Bimeda-MTC Animal Health Inc.
Cambridge, ON N3C 2W4
www.bimeda.com

Label Outsert (extendable booklet) – French:

DIN 02237464

Pr Tetraject LA

Solution injectable stérile

Usage vétérinaire seulement
Antibiotique
Injection d'oxytétracycline à action prolongée

DESCRIPTION :

La solution injectable de Tetraject LA est une formule unique qui contient 200 mg d'oxytétracycline basique (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline) par mL. Elle procure une concentration sanguine soutenue d'antibiotique, pendant 3 à 4 jours, dans le cas de bovins et de porcs, à la suite d'un traitement unique. Tetraject LA est une solution stérile, claire et stable qui ne requiert aucune dilution. Le point de congélation de la solution injectable de Tetraject LA est de -18°C. Des études en laboratoire indiquent que ce produit coule facilement dans une aiguille de calibre 16 à 2°C.

ACTION ANTIBIOTIQUE SOUTENUE :

L'oxytétracycline est depuis longtemps reconnue efficace pour le traitement d'une multitude de maladies causées par des souches sensibles de bactéries Gram-positives et Gram-négatives. La solution injectable Tetraject LA a été conçue spécifiquement pour assurer des concentrations sanguines soutenues de l'antibiotique pendant 3 à 4 jours à la suite de l'administration d'une seule dose, afin d'éviter la nécessité des injections quotidiennes.

La composition unique et inhérente de la formulation est moins dommageable pour les tissus que le seraient des formulations qui permettent la précipitation d'une plus grande quantité de médicament au site d'injection.

INDICATIONS :

Bovins : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne et de la pasteurellose (associée au complexe de la fièvre du transport), causées et compliquées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline, et pour le traitement de la kératoconjonctivite infectieuse des bovins causée par *Moraxella bovis* et de la pododermatite.

Porcs : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne causée ou compliquée par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Réchauffer la solution injectable de Tetraject LA à la température du corps, avant de l'administrer. La solution injectable de Tetraject LA est conçue pour une administration intramusculaire à une dose unique de 1 mL/10 kg de poids corporel, laquelle fournit 20 mg d'oxytétracycline/kg de poids corporel. L'injection intramusculaire doit être administrée en profondeur dans la partie charnue d'un muscle.

Pour réduire la douleur et l'irritation des tissus, au point d'injection chez les bovins, on recommande de diviser la dose et de l'administrer en plusieurs points; pas plus de 10 mL ne devraient être administrés au même point.

Chez les jeunes porcs d'un poids corporel inférieur à 10 kg, on recommande une dose de 1 mL/animal. Pour les porcs jusqu'à 100 kg de poids corporel, la dose peut être injectée en un seul point. Toutefois, chez les porcs de plus de 100 kg de poids corporel, la dose devrait être divisée pour réduire la douleur et l'irritation locale des tissus et administrée en 2 points d'injection. Si aucune amélioration clinique n'est observée dans les 48-72 heures après l'injection, le diagnostic devrait être réévalué.

Remarque : Dans le cas de maladies sévères, un traitement avec la solution injectable de Tetraject LA seulement peut être insuffisant.

PRÉCAUTIONS :

Ne pas administrer plus de 10 ml de Tetraject LA au même point d'injection. Des réactions occasionnelles de sensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline se sont déjà produites. Dans un tel cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine.

En raison des concentrations élevées et de l'effet prolongé de ce produit, on peut observer une enflure temporaire au point d'injection, enflure qui peut persister pendant 5 jours après l'injection.

MISES EN GARDE :

Les animaux traités avec ce médicament ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 28 jours après le dernier traitement. Ce produit ne doit pas être utilisé chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE :

Ne pas entreposer à une température supérieure à 30°C. Éviter le gel (-18°C).

PRÉSENTATION :

La solution injectable Tetraject LA est présentée en fioles multidoses de 100, 250 et 500 mL.

Fabriqué par:

Bimeda-MTC Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4

www.bimeda.com

Outsert – English & French:

INGRÉDIENT ACTIF : Oxytétracycline (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline) 200 mg/mL

INDICATIONS :

Bovins : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne, de la pasteurellose (associée au complexe de la fièvre du transport), de la conjonctivite aiguë ou kératoconjonctivite infectieuse des bovins (causée par *Moraxella bovis*) et de la pododermatite.

Porcs : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION : Une dose unique de 1 mL/10 kg de poids corporel par injection intramusculaire. Si aucune amélioration clinique n'est observée dans les 48-72 heures après l'injection, le diagnostic devrait être réévalué.

PRÉCAUTIONS : Ne pas administrer plus de 10 mL de Tetrject LA au même point d'injection. Des réactions occasionnelles de sensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline se sont déjà produites. Dans un tel cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine.

MISES EN GARDE : Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 28 jours après le dernier traitement avec ce médicament. Ne doit pas être utilisé chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE : Ne pas entreposer à une température supérieure à 30°C. Éviter le gel (-18°C).

Voir le dépliant à l'intérieur pour les renseignements complets.

Manufactured by/Fabriqué par: Bimeda-MTC Animal Health Inc. / Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4 www.bimeda.com

DIN 02237464

Pr **TETRAJECT LA**

Oxytetracycline (as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution
Solution injectable stérile
d'oxytétracycline (sous forme de dihydrate)

Veterinary Use Only
Usage vétérinaire seulement

Antibiotic/Antibiotique

Long Acting Oxytetracycline
Oxytétracycline à action prolongée

Warnings: Keep out of reach of children.
For complete warnings see side panel.

Mises en garde : Garder hors de la portée des enfants. Voir le panneau latéral pour les mises en gardes complètes.

250 mL



ACTIVE INGREDIENT: Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate) 200 mg/mL

INDICATIONS:

Cattle: For treatment of bacterial pneumonia and pasteurellosis (associated with shipping fever complex), pink-eye or infectious bovine keratoconjunctivitis (caused by *Moraxella bovis*) and foot rot.

Swine: For the treatment of bacterial pneumonia.

DOSAGE AND ADMINISTRATION: A single dose of 1 mL/10 kg body weight by intramuscular injection. If clinical improvement is not observed within 48 - 72 hours following injection, the diagnosis should be re-evaluated.

CAUTIONS: No more than 10 mL of Tetrject LA to be injected into any one site. Occasional sensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately.

WARNINGS: Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 28 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle. Keep out of reach of children.

STORAGE: Do not store above 30°C. Protect from freezing (below -18°C).

See enclosed leaflet for complete directions.

Product No. 1TETXXX
8TETXXX Rev. 09/17

Lot :

Exp. :

UPC CODE

Label Outsert (extendable booklet) – English:

DIN 02237464

Pr Tetraject LA

Sterile Injectable Solution

Veterinary Use Only

Antibiotic

Long acting oxytetracycline injection

DESCRIPTION:

Tetraject LA injectable solution is a unique formulation containing 200 mg oxytetracycline base (supplied as oxytetracycline dihydrate) per mL. It provides sustained antibiotic blood levels over a 3 to 4 day period in cattle and swine following a single treatment. Tetraject LA is a sterile, clear, stable, ready-to-use solution. The freezing point of Tetraject LA injectable solution is below -18°C.

Laboratory studies indicate that this product readily flows through a 16 gauge needle at 2°C.

SUSTAINED ANTIBIOTIC ACTION:

Oxytetracycline has long been recognized as being effective for the treatment of a wide variety of diseases caused by susceptible Gram-positive and Gram-negative bacteria. Tetraject LA injectable solution was designed specifically to provide sustained antibiotic blood levels over a 3 to 4 day period following a single treatment to avoid the necessity of daily injections. The inherent and unique composition of the formulation results in less tissue damage than would occur with formulations which allow more drug to precipitate at the injection site.

INDICATIONS:

Cattle: For the treatment of bacterial pneumonia and pasteurellosis (associated with the shipping fever complex) caused or complicated by bacteria susceptible to oxytetracycline, infectious bovine keratoconjunctivitis (pink-eye) caused by *Moraxella bovis* and foot rot.

Swine: For the treatment of bacterial pneumonia caused or complicated by bacteria susceptible to oxytetracycline.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

Warm Tetraject LA injectable solution to body temperature before administering. Tetraject LA injectable solution is designed for intramuscular administration at the single dose rate of 1 mL/10 kg body weight, thus providing 20 mg oxytetracycline/kg body weight. Intramuscular injections should be made deep into the fleshy part of muscle.

To minimize pain and local tissue irritation at the injection site in cattle, it is recommended that the dose be divided and administered into separate injection sites; no more than 10 mL should be injected into any one site.

For young pigs less than 10 kg body weight, it is recommended that they receive a dose of 1 mL/animal. For pigs up to 100 kg body weight, the dose may be injected in one site, but for pigs over 100 kg body weight, the dose should be administered into 2 injection sites.

If clinical improvement is not observed within 48 to 72 hours following injection, the diagnosis should be re-evaluated.

Note: In cases of severe disease, treatment with Tetraject LA injectable solution alone may be insufficient.

CAUTIONS:

No more than 10 mL of Tetraject LA should be injected into any one site. Occasional sensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately.

Due to the high concentration and long-acting effect, temporary localized swelling at the injection site may be observed for up to 5 days following the injection.

WARNINGS:

Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 28 days after the latest treatment with this drug. This product must not be used in lactating dairy cattle. Keep out of reach of children.

STORAGE:

Do not store above 30°C. Protect from freezing (below -18°C).

PRESENTATION:

Tetraject LA injectable solution is available in multi-dose 100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Bimeda-MTC Animal Health Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4

www.bimeda.com

Label Outsert (extendable booklet) – French:

DIN 02237464

Pr Tetraject LA

Solution injectable stérile

Usage vétérinaire seulement

Antibiotique

Injection d'oxytétracycline à action prolongée

DESCRIPTION :

La solution injectable de Tetraject LA est une formule unique qui contient 200 mg d'oxytétracycline basique (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline) par mL. Elle procure une concentration sanguine soutenue d'antibiotique, pendant 3 à 4 jours, dans le cas de bovins et de porcs, à la suite d'un traitement unique. Tetraject LA est une solution stérile, claire et stable qui ne requiert aucune dilution. Le point de congélation de la solution injectable de Tetraject LA est de -18°C. Des études en laboratoire indiquent que ce produit coule facilement dans une aiguille de calibre 16 à 2°C.

ACTION ANTIBIOTIQUE SOUTENUE :

L'oxytétracycline est depuis longtemps reconnue efficace pour le traitement d'une multitude de maladies causées par des souches sensibles de bactéries Gram-positives et Gram-négatives. La solution injectable Tetraject LA a été conçue spécifiquement pour assurer des concentrations sanguines soutenues de l'antibiotique pendant 3 à 4 jours à la suite de l'administration d'une seule dose, afin d'éviter la nécessité des injections quotidiennes.

La composition unique et inhérente de la formulation est moins dommageable pour les tissus que le seraient des formulations qui permettent la précipitation d'une plus grande quantité de médicament au site d'injection.

INDICATIONS :

Bovins : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne et de la pasteurellose (associée au complexe de la fièvre du transport), causées et compliquées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline, et pour le traitement de la kératoconjonctivite infectieuse des bovins causée par *Moraxella bovis* et de la pododermatite.

Porcs : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne causée ou compliquée par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Réchauffer la solution injectable de Tetraject LA à la température du corps, avant de l'administrer. La solution injectable de Tetraject LA est conçue pour une administration intramusculaire à une dose unique de 1 mL/10 kg de poids corporel, laquelle fournit 20 mg d'oxytétracycline/kg de poids corporel. L'injection intramusculaire doit être administrée en profondeur dans la partie charnue d'un muscle.

Pour réduire la douleur et l'irritation des tissus, au point d'injection chez les bovins, on recommande de diviser la dose et de l'administrer en plusieurs points; pas plus de 10 mL ne devraient être administrés au même point.

Chez les jeunes porcs d'un poids corporel inférieur à 10 kg, on recommande une dose de 1 mL/animal. Pour les porcs jusqu'à 100 kg de poids corporel, la dose peut être injectée en un seul point. Toutefois, chez les porcs de plus de 100 kg de poids corporel, la dose devrait être divisée pour réduire la douleur et l'irritation locale des tissus et administrée en 2 points d'injection. Si aucune amélioration clinique n'est observée dans les 48-72 heures après l'injection, le diagnostic devrait être réévalué.

Remarque : Dans le cas de maladies sévères, un traitement avec la solution injectable de Tetraject LA seulement peut être insuffisant.

PRÉCAUTIONS :

Ne pas administrer plus de 10 mL de Tetraject LA au même point d'injection. Des réactions occasionnelles de sensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline se sont déjà produites. Dans un tel cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine.

En raison des concentrations élevées et de l'effet prolongé de ce produit, on peut observer une enflure temporaire au point d'injection, enflure qui peut persister pendant 5 jours après l'injection.

MISES EN GARDE :

Les animaux traités avec ce médicament ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 28 jours après le dernier traitement. Ce produit ne doit pas être utilisé chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE :

Ne pas entreposer à une température supérieure à 30°C. Éviter le gel (-18°C).

PRÉSENTATION :

La solution injectable Tetraject LA est présentée en fioles multidoses de 100, 250 et 500 mL.

Fabriqué par :

Bimeda-MTC Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4

www.bimeda.com

Outsert – English & French:

INGRÉDIENT ACTIF : Oxytétracycline (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline) 200 mg/mL

INDICATIONS :

Bovins : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne, de la pasteurellose (associée au complexe de la fièvre du transport), de la conjonctivite aiguë ou kératoconjonctivite infectieuse des bovins (causée par *Moraxella bovis*) et de la pododermatite.

Porcs : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION : Une dose unique de 1 mL/10 kg de poids corporel par injection intramusculaire. Si aucune amélioration clinique n'est observée dans les 48-72 heures après l'injection, le diagnostic devrait être réévalué.

PRÉCAUTIONS : Ne pas administrer plus de 10 mL de Tetraject LA au même point d'injection. Des réactions occasionnelles de sensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline se sont déjà produites. Dans un tel cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine.

MISES EN GARDE : Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 28 jours après le dernier traitement avec ce médicament. Ne doit pas être utilisé chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE : Ne pas entreposer à une température supérieure à 30°C. Éviter le gel (-18°C).

Voir le dépliant à l'intérieur pour les renseignements complets.

Manufactured by/Fabriqué par: Bimeda-MTC Animal Health Inc. / Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4 www.bimeda.com

DIN 02237464

Pr **TETRAJECT LA**

Oxytetracycline (as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution
Solution injectable stérile
d'oxytétracycline (sous forme de dihydrate)

Veterinary Use Only
Usage vétérinaire seulement

Antibiotic/ Antibiotique

Long Acting Oxytetracycline
Oxytétracycline à action prolongée

Warnings: Keep out of reach of children.
For complete warnings see side panel.

Mises en garde : Garder hors de la portée des enfants. Voir le panneau latéral pour les mises en gardes complètes.

500 mL



CONTAINS
ANTIMICROBIAL
USE RESPONSIBLY
CONTIENT UN
ANTIMICROBIEN
UTILISER DE FAÇON RESPONSABLE

ACTIVE INGREDIENT: Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate) 200 mg/mL

INDICATIONS:

Cattle: For treatment of bacterial pneumonia and pasteurellosis (associated with shipping fever complex), pink-eye or infectious bovine keratoconjunctivitis (caused by *Moraxella bovis*) and foot rot.

Swine: For the treatment of bacterial pneumonia.

DOSAGE AND ADMINISTRATION: A single dose of 1 mL/10 kg body weight by intramuscular injection. If clinical improvement is not observed within 48 - 72 hours following injection, the diagnosis should be re-evaluated.

CAUTIONS: No more than 10 mL of Tetraject LA to be injected into any one site. Occasional sensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately.

WARNINGS: Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 28 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle. Keep out of reach of children.

STORAGE: Do not store above 30°C. Protect from freezing (below -18°C).

See enclosed leaflet for complete directions.

Product No. 1TETXXX
8TETXXX Rev. 09/17

Lot :

Exp. :

UPC CODE

Label Outsert (extendable booklet) – English:

DIN 02237464

Pr Tetraject LA

Sterile Injectable Solution

Veterinary Use Only

Antibiotic

Long acting oxytetracycline injection

DESCRIPTION:

Tetraject LA injectable solution is a unique formulation containing 200 mg oxytetracycline base (supplied as oxytetracycline dihydrate) per mL. It provides sustained antibiotic blood levels over a 3 to 4 day period in cattle and swine following a single treatment. Tetraject LA is a sterile, clear, stable, ready-to-use solution. The freezing point of Tetraject LA injectable solution is below -18°C.

Laboratory studies indicate that this product readily flows through a 16 gauge needle at 2°C.

SUSTAINED ANTIBIOTIC ACTION:

Oxytetracycline has long been recognized as being effective for the treatment of a wide variety of diseases caused by susceptible Gram-positive and Gram-negative bacteria. Tetraject LA injectable solution was designed specifically to provide sustained antibiotic blood levels over a 3 to 4 day period following a single treatment to avoid the necessity of daily injections. The inherent and unique composition of the formulation results in less tissue damage than would occur with formulations which allow more drug to precipitate at the injection site.

INDICATIONS:

Cattle: For the treatment of bacterial pneumonia and pasteurellosis (associated with the shipping fever complex) caused or complicated by bacteria susceptible to oxytetracycline, infectious bovine keratoconjunctivitis (pink-eye) caused by *Moraxella bovis* and foot rot.

Swine: For the treatment of bacterial pneumonia caused or complicated by bacteria susceptible to oxytetracycline.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

Warm Tetraject LA injectable solution to body temperature before administering. Tetraject LA injectable solution is designed for intramuscular administration at the single dose rate of 1 mL/10 kg body weight, thus providing 20 mg oxytetracycline/kg body weight. Intramuscular injections should be made deep into the fleshy part of muscle.

To minimize pain and local tissue irritation at the injection site in cattle, it is recommended that the dose be divided and administered into separate injection sites; no more than 10 mL should be injected into any one site.

For young pigs less than 10 kg body weight, it is recommended that they receive a dose of 1 mL/animal. For pigs up to 100 kg body weight, the dose may be injected in one site, but for pigs over 100 kg body weight, the dose should be administered into 2 injection sites.

If clinical improvement is not observed within 48 to 72 hours following injection, the diagnosis should be re-evaluated.

Note: In cases of severe disease, treatment with Tetraject LA injectable solution alone may be insufficient.

CAUTIONS:

No more than 10 mL of Tetraject LA should be injected into any one site. Occasional sensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytetracycline have been known to occur. In such cases, administer epinephrine immediately.

Due to the high concentration and long-acting effect, temporary localized swelling at the injection site may be observed for up to 5 days following the injection.

WARNINGS:

Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 28 days after the latest treatment with this drug. This product must not be used in lactating dairy cattle. Keep out of reach of children.

STORAGE:

Do not store above 30°C. Protect from freezing (below -18°C).

PRESENTATION:

Tetraject LA injectable solution is available in multi-dose 100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:
Bimeda-MTC Animal Health Inc.
Cambridge, ON N3C 2W4
www.bimeda.com

Label Outsert (extendable booklet) – French:

DIN 02237464

Pr Tetraject LA

Solution injectable stérile

Usage vétérinaire seulement

Antibiotique

Injection d'oxytétracycline à action prolongée

DESCRIPTION :

La solution injectable de Tetraject LA est une formule unique qui contient 200 mg d'oxytétracycline basique (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline) par mL. Elle procure une concentration sanguine soutenue d'antibiotique, pendant 3 à 4 jours, dans le cas de bovins et de porcs, à la suite d'un traitement unique. Tetraject LA est une solution stérile, claire et stable qui ne requiert aucune dilution. Le point de congélation de la solution injectable de Tetraject LA est de -18°C. Des études en laboratoire indiquent que ce produit coule facilement dans une aiguille de calibre 16 à 2°C.

ACTION ANTIBIOTIQUE SOUTENUE :

L'oxytétracycline est depuis longtemps reconnue efficace pour le traitement d'une multitude de maladies causées par des souches sensibles de bactéries Gram-positives et Gram-négatives. La solution injectable Tetraject LA a été conçue spécifiquement pour assurer des concentrations sanguines soutenues de l'antibiotique pendant 3 à 4 jours à la suite de l'administration d'une seule dose, afin d'éviter la nécessité des injections quotidiennes.

La composition unique et inhérente de la formulation est moins dommageable pour les tissus que le seraient des formulations qui permettent la précipitation d'une plus grande quantité de médicament au site d'injection.

INDICATIONS :

Bovins : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne et de la pasteurellose (associée au complexe de la fièvre du transport), causées et compliquées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline, et pour le traitement de la kératoconjonctivite infectieuse des bovins causée par *Moraxella bovis* et de la pododermatite.

Porcs : Pour le traitement de la pneumonie bactérienne causée ou compliquée par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Réchauffer la solution injectable de Tetraject LA à la température du corps, avant de l'administrer. La solution injectable de Tetraject LA est conçue pour une administration intramusculaire à une dose unique de 1 mL/10 kg de poids corporel, laquelle fournit 20 mg d'oxytétracycline/kg de poids corporel. L'injection intramusculaire doit être administrée en profondeur dans la partie charnue d'un muscle.

Pour réduire la douleur et l'irritation des tissus, au point d'injection chez les bovins, on recommande de diviser la dose et de l'administrer en plusieurs points; pas plus de 10 mL ne devraient être administrés au même point.

Chez les jeunes porcs d'un poids corporel inférieur à 10 kg, on recommande une dose de 1 mL/animal. Pour les porcs jusqu'à 100 kg de poids corporel, la dose peut être injectée en un seul point. Toutefois, chez les porcs de plus de 100 kg de poids corporel, la dose devrait être divisée pour réduire la douleur et l'irritation locale des tissus et administrée en 2 points d'injection. Si aucune amélioration clinique n'est observée dans les 48-72 heures après l'injection, le diagnostic devrait être réévalué.

Remarque : Dans le cas de maladies sévères, un traitement avec la solution injectable de Tetraject LA seulement peut être insuffisant.

PRÉCAUTIONS :

Ne pas administrer plus de 10 mL de Tetraject LA au même point d'injection. Des réactions occasionnelles de sensibilité (anaphylaxie) à l'oxytétracycline se sont déjà produites. Dans un tel cas, administrer immédiatement de l'épinéphrine.

En raison des concentrations élevées et de l'effet prolongé de ce produit, on peut observer une enflure temporaire au point d'injection, enflure qui peut persister pendant 5 jours après l'injection.

MISES EN GARDE :

Les animaux traités avec ce médicament ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 28 jours après le dernier traitement. Ce produit ne doit pas être utilisé chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE :

Ne pas entreposer à une température supérieure à 30°C. Éviter le gel (-18°C).

PRÉSENTATION :

La solution injectable Tetraject LA est présentée en fioles multidoses de 100, 250 et 500 mL.

Fabriqué par :

Bimeda-MTC Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4

www.bimeda.com