

Indications: Traitement de toutes les infections chez les bovins et les porcs causées par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

Les concentrations sanguines obtenues avec ce produit persistent pendant 4 jours chez les bovins et les porcs à la suite de l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration: Injecter à raison de 1 mL par 15 kg de poids corporel. Pour les instructions complètes consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Précautions: L'oxytétracycline peut parfois provoquer des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie); si une telle réaction se produit, il faut administrer de l'épinéphrine immédiatement. L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage: Entreposer entre 15° et 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

Voir le dépliant pour les informations complètes du produit.

Distribué par:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Numéro de brevet:
CA2194576



Pr **NOROMYCIN™ LA 300**

**Solution injectable stérile
d'oxytétracycline (sous
forme de dihydrate)
Usage Vétérinaire Seulement**

DIN 02267080

Un antibiotique à large spectre à action prolongée.

Ingédients Actifs: Epitorme par mL, Oxytétracycline (sous forme de dihydrate) BP équivalent à 300 mg d'oxytétracycline base par mL.

Mises en garde: Par voie intramusculaire: Les animaux 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. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Par 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.

Remarque: Pour éviter le risque de la nécessité d'un passage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de ce produit.
Manufactured by/Fabriqué par:
NORBROOK LABORATORIES LIMITED
Newry, BT35 6JP, Northern Ireland

**Oxytétracycline (as
Dihydrate) Sterile
Injectable Solution
Veterinary Use Only**

DIN 02267080

A long acting broad spectrum antibiotic.

Active Ingredients: Contains per mL, Oxytetracycline (as dihydrate) BP equivalent to 300 mg oxytetracycline base.

Warning: Intramuscular Administration: Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.

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.

Notes: 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.

Net: 500 mL



Indications: Treatment of all 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 pigs following a single treatment.

Dosage and Administration: Inject at a rate of 1 mL/15 kg bodyweight. See package insert for complete directions. For intramuscular administration in cattle and swine and for subcutaneous administration in cattle only.

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° and 25°C. Protect from light. Do not freeze.

See package insert for complete product information.

Distributed by:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Lot:

Exp:

Patent Number:
CA2194576

031154L04

TRIAL



**THIS AREA
VARNISH FREE
30 x 50 mm**

Exp:
Lot:

Pr NOROMYCIN™ LA 300

DIN 02287080

DIN 02287080

Pr NOROMYCIN™ LA 300

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

Usage Vétérinaire Seulement

Un antibiotique à large spectre à action
prolongée.

Ingédients Actifs: Renferme par mL:

Oxytétracycline (sous forme de dihydrate) BP
équivalent à 300 mg d'oxytétracycline base par
mL.

Mises en garde: Par voie intramusculaire:

Les animaux 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. Ne pas utiliser chez les
vaches laitières en lactation.

Par 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 le risque de 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.

Fabriqué par:
NORBROOK LABORATORIES LIMITED
Newry, Irlande du Nord

500 mL



Numéro de brevet: CA2194576

Indications: Traitement de toutes les
infections chez les bovins et les porcs
causées par les bactéries sensibles à
l'oxytétracycline.

Les concentrations sanguines obtenues
avec ce produit persistent pendant 4 jours
chez les bovins et les porcs à la suite de
l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration:

Injecter à raison de 1 mL par
15 kg de poids corporel. Pour les instructions
complètes consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et
les porcs et par voie sous-cutanée chez les
bovins seulement.

Précautions: L'oxytétracycline peut parfois
provoquer des réactions d'hypersensibilité
(anaphylaxie); si une telle réaction se
produit, il faut administrer de l'épinéphrine
immédiatement. L'innocuité de ce produit
chez les animaux en gestation n'a pas été
démontrée.

Entreposage: Entreposer entre 15° et 25°C.
Protéger de la lumière.
Ne pas congeler.

Voir le dépliant pour les informations
complètes du produit.

Distribué par:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Pr NOROMYCIN™ LA 300

Oxytétracycline (as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution
Veterinary Use Only

A long acting broad spectrum antibiotic.

Active Ingredients: Contains per mL:

Oxytétracycline (as dihydrate) BP equivalent to
300 mg oxytétracycline base

Warnings: Intramuscular Administration:

Treated animals must not be slaughtered for
use in food for at least 21 days after the latest
treatment with this drug. Do not use in
lactating dairy cattle.

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.

Manufactured by:
NORBROOK LABORATORIES LIMITED
Newry, Northern Ireland

500 mL



Patent Number: CA2194576



8 74642 00026 7

216757C04

Indications: Treatment of all infections in
cattle and swine caused by
oxytétracycline susceptible bacteria.
This product provides sustained antibiotic
blood levels over a
4 day period in cattle and pigs following a
single treatment.

Dosage and Administration: Inject at a
rate of 1 mL/15 kg bodyweight. See
package insert for complete directions.
For intramuscular administration in cattle
and swine and for subcutaneous
administration in cattle only.

Cautions: Occasional hypersensitivity
reactions (anaphylaxis) to oxytétracycline
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° and 25°C.
Protect from light.
Do not freeze.

See package insert for complete product
information.

Distributed by:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

KLD0273 - 79 x 79 x 187.5 mm



TRIAL

Pr NOROMYCIN™ LA 300

Oxytetracycline (as Dihydrate) Sterile Injectable Solution

VETERINARY USE ONLY ANTIBIOTIC

DIN 02287080

Description:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and swine following a single treatment.

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is a sterile, long acting stable aqueous solution containing oxytetracycline (as dihydrate) equivalent to 300 mg oxytetracycline base per mL.

NOROMYCIN™ LA 300 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.

Indications:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is indicated in the treatment of all infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and pigs.

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, Joint ill.

SWINE: Erysipelas, Bacterial enteritis, Leptospirosis, Metritis, Mastitis, Bacterial pneumonia.

Dosage and Administration:

For intramuscular or subcutaneous administration to cattle and intramuscular administration to pigs at a single dose rate of 1 mL per 15 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 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 neck. Subcutaneous injections should be administered in the 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.

NOROMYCIN™ LA 300 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 NOROMYCIN™ LA 300 only, in severe disease cases, may be insufficient.

Cautions:

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

Warnings:

Intramuscular administration:

Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.

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.

Storage:

Store between 15° and 25°C. Protect from light. Do not freeze.

Presentation:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is available in multidose 100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Northern Ireland

Distributed by:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Patent Number: CA2194576

Pr NOROMYCIN™ LA 300

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

USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT ANTIBIOTIQUE

DIN 02287080

Description:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est spécialement formulée pour assurer des niveaux antibiotiques sanguins soutenus jusqu'à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs à la suite d'un seul et unique traitement.

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est une solution aqueuse stérile, à action prolongée, contenant de l'oxytétracycline (sous forme de dihydrate) équivalent à 300 mg d'oxytétracycline base par mL.

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 allie une efficacité à large spectre aussi bien contre les bactéries Gram négatives que Gram positives, les niveaux antibiotiques sanguins se prolongeant jusqu'à concurrence de 4 jours à la suite d'un seul et unique traitement.

Indications:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est indiquée pour le traitement de toutes les infections des bovins et des porcs imputables aux bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

BOVINS: Pneumonie bactérienne, Pasteurellose (associée à la fièvre des transports), Mammite, Métrite, Diarrhée des veaux (entérite bactérienne), Piétin, Omphaloplébite (Maladie du nombril), Diphtérie des veaux, Leptospirose, Charbon Symptomatique/oedème malin, Périonite, Arthrite.

PORCS: Rouget, Entérite bactérienne, Leptospirose, Métrite, Mammite, Pneumonie bactérienne.

Posologie et mode d'administration:

Pour l'administration intramusculaire et sous-cutanée aux bovins et l'administration intramusculaire aux porcs d'une dose unique de 1 mL par 15 kg de poids vif (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids vif).

La dose maximum 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 le cou par exemple. Les injections sous-cutanées devraient être administrées dans la région de cou.

L'administration peut être suivie d'une enflure temporaire au point d'injection durant plusieurs jours. Cette enflure est attribuable à la haute concentration et à l'effet prolongé du produit. La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 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: Un traitement incluant (ou comportant) uniquement le produit NOROMYCIN™ LA 300 peut s'avérer insuffisant dans le cas de maladies sévères.

Précautions:

L'administration d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie). Le 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.

Mises en garde:

Par voie intramusculaire:

Les animaux 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. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Par 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 de la viande au site d'injection, les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires avant un délai minimum de 42 jours suivant la dernière administration de ce produit.

Entreposage:

Entreposer entre 15° et 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

Présentation:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est présentée en fioles multidoses de 100 mL, 250 mL et 500 mL.

Fabriqué par:

Norbrook Laboratories Limited
Newry
Irlande du Nord

Distribué par:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Numéro de brevet: CA2194576



126154102



TRIAL

Indications: Traitement de toutes les infections chez les bovins et les porcs causées par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

Les concentrations sanguines obtenues avec ce produit persistent pendant 4 jours chez les bovins et les porcs à la suite de l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration: Injecter à raison de 1 mL par 15 kg de poids corporel. Pour les instructions complètes consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Précautions: L'oxytétracycline peut parfois provoquer des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie); si une telle réaction se produit, il faut administrer de l'épinéphrine immédiatement. L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage: Entreposer entre 15° et 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

Voir le dépliant pour les informations complètes du produit.

Distribué par:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Numéro de brevet:
CA2194576



Pr NOROMYCIN™ LA 300

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

Usage Vétérinaire Seulement

DIN 02207080

Un antibiotique à large spectre à action prolongée.

Ingédients Actifs: Banferme par mL.

Oxytétracycline (sous forme de dihydrate) BP

équivalent à 300 mg d'oxytétracycline base par mL.

Mises en garde: Par voie intramusculaire.

Les animaux 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. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Par 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 le risque de la nécessité d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abaisser les boyaux avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de ce produit.

Manufacturé by/Fabriqué par:

NORBROOK LABORATORIES LIMITED

Newry, BT35 6JP, Northern Ireland

Oxytétracycline (as Dihydrate) Sterile Injectable Solution

Veterinary Use Only

DIN 02207080

A long acting broad spectrum antibiotic.

Active Ingredients: Coptains par mL.

Oxytétracycline (as dihydrate) BP

equivalent to 300 mg oxytétracycline base.

Warnings: Intramuscular Administration:

Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.

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.

Net: 250 mL



Indications: Treatment of all infections in cattle and swine caused by oxytétracycline susceptible bacteria. This product provides sustained antibiotic blood levels over a 4 day period in cattle and pigs following a single treatment.

Dosage and Administration: Inject at a rate of 1 mL/15 kg bodyweight. See package insert for complete directions. For intramuscular administration in cattle and swine and for subcutaneous administration in cattle only.

Cautions: Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytétracycline 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° and 25°C. Protect from light. Do not freeze.

See package insert for complete product information.

Distributed by:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Lot:

Exp:

Patent Number:
CA2194576

030154L03

TRIAL



Exp:
Lot:

Pr NOROMYCIN™ LA 300

DIN 02287080

DIN 02287080

Pr NOROMYCIN™ LA 300

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

Usage Vétérinaire Seulement

Un antibiotique à large spectre à action
prolongée.

Ingrédients Actifs: Renferme par mL:
Oxytétracycline (sous forme de dihydrate) BP
équivalent à 300 mg d'oxytétracycline base par mL.

Mises en garde: Par voie intramusculaire:
Les animaux 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. Ne pas utiliser chez les vaches
laitières en lactation.

Par 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 le risque de 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.

Fabriqué par:
NORBROOK LABORATORIES LIMITED
Newry, Irlande du Nord

250 mL



Indications: Traitement de toutes les
infections chez les bovins et les porcs
causées par les bactéries sensibles à
l'oxytétracycline.

Les concentrations sanguines obtenues
avec ce produit persistent pendant 4 jours
chez les bovins et les porcs à la suite de
l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration:
Injecter à raison de 1 mL par 15 kg de
poids corporel. Pour les instructions
complètes consulter la notice ci-jointe.
Par voie intramusculaire chez les bovins
et les porcs et par voie sous-cutanée
chez les bovins seulement.

Précautions: L'oxytétracycline peut
parfois provoquer des réactions
d'hypersensibilité (anaphylaxie); si une
telle réaction se produit, il faut administrer
de l'épinéphrine immédiatement.
L'innocuité de ce produit chez les
animaux en gestation n'a pas été
démontrée.

Entreposage: Entreposer entre 15° et
25°C. Protéger de la lumière.
Ne pas congeler.

Voir le dépliant pour les informations
complètes du produit.

Distribué par:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Numéro de brevet: CA2194576

216756C02

DIN 02287080

Pr NOROMYCIN™ LA 300

Oxytétracycline (as Dihydrate) Sterile
Injectable Solution

Veterinary Use Only

A long acting broad spectrum antibiotic.

Active Ingredients: Contains per mL:
Oxytétracycline (as dihydrate) BP
équivalent to 300 mg oxytétracycline base

Warnings: Intramuscular Administration:
Treated animals must not be slaughtered for
use in food for at least 21 days after the
latest treatment with this drug. Do not use
in lactating dairy cattle.

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.

Manufactured by:
NORBROOK LABORATORIES LIMITED
Newry, Northern Ireland

250 mL



Indications: Treatment of all infections
in cattle and swine caused by
oxytétracycline susceptible bacteria.

This product provides sustained
antibiotic blood levels over a
4 day period in cattle and pigs
following a single treatment.

Dosage and Administration: Inject at a
rate of 1 mL/15 kg bodyweight. See
package insert for complete directions.
For intramuscular administration in
cattle and swine and for subcutaneous
administration in cattle only.

Cautions: Occasional hypersensitivity
reactions (anaphylaxis) to
oxytétracycline 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° and 25°C.
Protect from light.
Do not freeze.

See package insert for complete
product information.

Distributed by:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Patent Number: CA2194576



8 74642 00025 0



TRIAL

F7 - 69 X 69 X 148 mm

Pr NOROMYCIN™ LA 300

Oxytetracycline (as Dihydrate) Sterile Injectable Solution

VETERINARY USE ONLY ANTIBIOTIC

DIN 02287080

Description:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and swine following a single treatment.

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is a sterile, long acting stable aqueous solution containing oxytetracycline (as dihydrate) equivalent to 300 mg oxytetracycline base per mL.

NOROMYCIN™ LA 300 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.

Indications:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is indicated in the treatment of all infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and pigs.

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, Joint ill.

SWINE: Erysipelas, Bacterial enteritis, Leptospirosis, Metritis, Mastitis, Bacterial pneumonia.

Dosage and Administration:

For intramuscular or subcutaneous administration to cattle and intramuscular administration to pigs at a single dose rate of 1 mL per 15 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 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 neck. Subcutaneous injections should be administered in the 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.

NOROMYCIN™ LA 300 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 NOROMYCIN™ LA 300 only, in severe disease cases, may be insufficient.

Cautions:

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

Warnings:

Intramuscular administration:
Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.

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.

Storage:

Store between 15° and 25°C. Protect from light. Do not freeze.

Presentation:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is available in multidose 100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Northern Ireland

Distributed by:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Patent Number: CA2194576



032154104

TRIAL

Pr NOROMYCIN™ LA 300

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

USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT ANTIBIOTIQUE

DIN 02287080

Description:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est spécialement formulée pour assurer des niveaux antibiotiques sanguins soutenus jusqu'à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs à la suite d'un seul et unique traitement.

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est une solution aqueuse stérile, à action prolongée, contenant de l'oxytétracycline (sous forme de dihydrate) équivalent à 300 mg d'oxytétracycline base par mL.

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 allie une efficacité à large spectre aussi bien contre les bactéries Gram négatives que Gram positives, les niveaux antibiotiques sanguins se prolongeant jusqu'à concurrence de 4 jours à la suite d'un seul et unique traitement.

Indications:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est indiquée pour le traitement de toutes les infections des bovins et des porcs imputables aux bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

BOVINS: Pneumonie bactérienne, Pasteurellose (associée à la fièvre des transports), Mammite, Métrite, Diarrhée des veaux (entérite bactérienne), Piétin, Omphalophlébite (Maladie du nombril), Diphtérie des veaux, Leptospirose, Charbon Symptomatique/oedème malin, Péritonite, Arthrite.

PORCS: Rouget, Entérite bactérienne, Leptospirose, Métrite, Mammite, Pneumonie bactérienne.

Posologie et mode d'administration:

Pour l'administration intramusculaire et sous-cutanée aux bovins et l'administration intramusculaire aux porcs d'une dose unique de 1 mL par 15 kg de poids vif (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids vif).

La dose maximum 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 le cou par exemple. Les injections sous-cutanées devraient être administrées dans la région de cou.

L'administration peut être suivie d'une enflure temporaire au point d'injection durant plusieurs jours. Cette enflure est attribuable à la haute concentration et à l'effet prolongé du produit. La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 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: Un traitement incluant (ou comportant) uniquement le produit NOROMYCIN™ LA 300 peut s'avérer insuffisant dans le cas de maladies sévères.

Précautions:

L'administration d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie). Le 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.

Mises en garde:

Par voie intramusculaire:

Les animaux 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. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Par 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 de la viande au site d'injection, les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires avant un délai minimum de 42 jours suivant la dernière administration de ce produit.

Entreposage:

Entreposer entre 15° et 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

Présentation:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est présentée en fioles multidoses de 100 mL, 250 mL et 500 mL.

Fabriqué par:

Norbrook Laboratories Limited
Newry
Irlande du Nord

Distribué par:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Numéro de brevet: CA2194576



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

Posologie et mode d'administration: Injecter à raison de 1 mL par 15 kg de poids corporel. Pour les instructions complètes consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Précautions: L'oxytétracycline peut parfois provoquer des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie); si une telle réaction se produit, il faut administrer de l'épinéphrine immédiatement. L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage: Entreposer entre 15° et 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

Voir le dépliant pour les informations complètes du produit.

Distribué par:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Numéro de brevet:
CA2194576

Pr **NOROMYCIN™ LA 300**

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

Usage Vétérinaire Seulement

(VIN 022780)

Il est autorisé à être utilisé à action préventive.

Ingédients Actifs: Oxytétracycline, voir page 2.

Contient 300 mg d'oxytétracycline base par mL.

Effets secondaires: Voir page 2.

Les animaux traités ne doivent pas être utilisés à des fins de viande pour consommation humaine.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Les animaux traités ne doivent pas être utilisés à des fins de viande pour consommation humaine.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Ne pas utiliser chez les animaux allaitants. Ne pas utiliser chez les animaux allaités.

Oxytétracycline (as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution
Veterinary Use Only

CONTRAINDICATIONS

A strong safety based product.

Active Ingredients: Oxytétracycline, voir page 2.

Contains 300 mg oxytétracycline base per mL.

Side Effects: See page 2.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Do not use in lactating dairy cattle.

Net: 100 mL



Indications: Treatment of all infections in cattle and swine caused by oxytétracycline susceptible bacteria. This product provides sustained antibiotic blood levels over a 4 day period in cattle and pigs following a single treatment.

Dosage and Administration: Inject at a rate of 1 mL/15 kg bodyweight. See package insert for complete directions. For intramuscular administration in cattle and swine and for subcutaneous administration in cattle only.

Cautions: Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) to oxytétracycline 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° and 25°C. Protect from light. Do not freeze.

See package insert for complete product information.

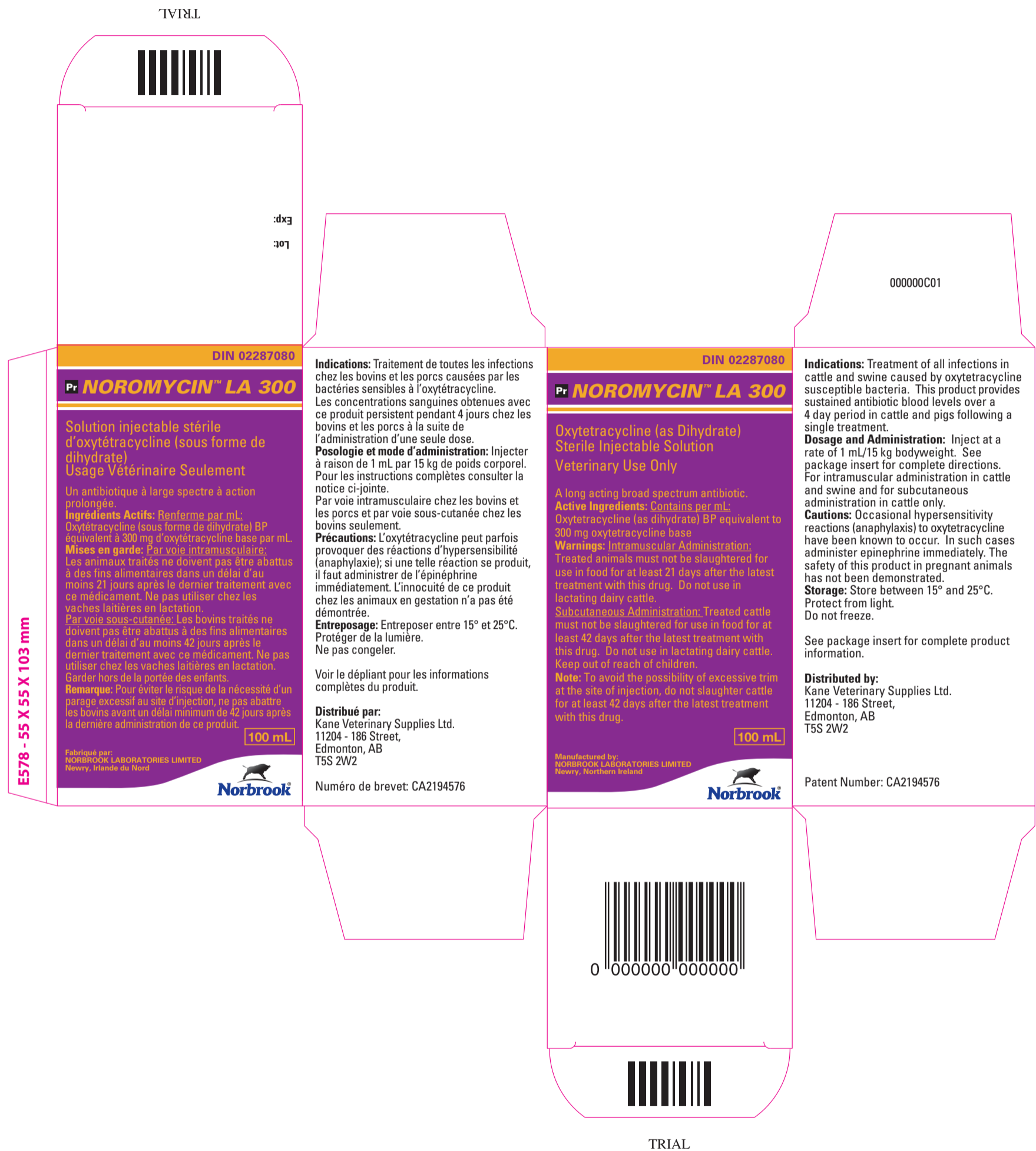
Distributed by:
Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Patent Number:
CA2194576

000000L01

Lot:

Exp:



Pr NOROMYCIN™ LA 300

Oxytetracycline (as Dihydrate) Sterile Injectable Solution

VETERINARY USE ONLY ANTIBIOTIC

DIN 02287080

Description:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and swine following a single treatment.

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is a sterile, long acting stable aqueous solution containing oxytetracycline (as dihydrate) equivalent to 300 mg oxytetracycline base per mL.

NOROMYCIN™ LA 300 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.

Indications:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is indicated in the treatment of all infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and pigs.

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, Joint ill.

SWINE: Erysipelas, Bacterial enteritis, Leptospirosis, Metritis, Mastitis, Bacterial pneumonia.

Dosage and Administration:

For intramuscular or subcutaneous administration to cattle and intramuscular administration to pigs at a single dose rate of 1 mL per 15 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 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 neck. Subcutaneous injections should be administered in the 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.

NOROMYCIN™ LA 300 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 NOROMYCIN™ LA 300 only, in severe disease cases, may be insufficient.

Cautions:

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

Warnings:

Intramuscular administration:
Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.

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.

Storage:

Store between 15° and 25°C. Protect from light. Do not freeze.

Presentation:

NOROMYCIN™ LA 300 Injectable Solution is available in multidose 100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Norbroad Laboratories Limited
Newry, Northern Ireland

Distributed by:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Patent Number: CA2194576



032154104

TRIAL

Pr NOROMYCIN™ LA 300

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

USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT ANTIBIOTIQUE

DIN 02287080

Description:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est spécialement formulée pour assurer des niveaux antibiotiques sanguins soutenus jusqu'à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs à la suite d'un seul et unique traitement.

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est une solution aqueuse stérile, à action prolongée, contenant de l'oxytétracycline (sous forme de dihydrate) équivalent à 300 mg d'oxytétracycline base par mL.

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 allie une efficacité à large spectre aussi bien contre les bactéries Gram négatives que Gram positives, les niveaux antibiotiques sanguins se prolongeant jusqu'à concurrence de 4 jours à la suite d'un seul et unique traitement.

Indications:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est indiquée pour le traitement de toutes les infections des bovins et des porcs imputables aux bactéries sensibles à l'oxytétracycline.

BOVINS: Pneumonie bactérienne, Pasteurellose (associée à la fièvre des transports), Mammite, Métrite, Diarrhée des veaux (entérite bactérienne), Piétin, Omphalophlébite (Maladie du nombril), Diphtérie des veaux, Leptospirose, Charbon Symptomatique/oedème malin, Péritonite, Arthrite.

PORCS: Rouget, Entérite bactérienne, Leptospirose, Métrite, Mammite, Pneumonie bactérienne.

Posologie et mode d'administration:

Pour l'administration intramusculaire et sous-cutanée aux bovins et l'administration intramusculaire aux porcs d'une dose unique de 1 mL par 15 kg de poids vif (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids vif).

La dose maximum 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 le cou par exemple. Les injections sous-cutanées devraient être administrées dans la région de cou.

L'administration peut être suivie d'une enflure temporaire au point d'injection durant plusieurs jours. Cette enflure est attribuable à la haute concentration et à l'effet prolongé du produit. La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 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: Un traitement incluant (ou comportant) uniquement le produit NOROMYCIN™ LA 300 peut s'avérer insuffisant dans le cas de maladies sévères.

Précautions:

L'administration d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie). Le 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.

Mises en garde:

Par voie intramusculaire:

Les animaux 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. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Par 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 de la viande au site d'injection, les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires avant un délai minimum de 42 jours suivant la dernière administration de ce produit.

Entreposage:

Entreposer entre 15° et 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

Présentation:

La solution injectable NOROMYCIN™ LA 300 est présentée en fioles multidoses de 100 mL, 250 mL et 500 mL.

Fabriqué par:

Norbroad Laboratories Limited
Newry
Irlande du Nord

Distribué par:

Kane Veterinary Supplies Ltd.
11204 - 186 Street,
Edmonton, AB
T5S 2W2

Numéro de brevet: CA2194576

