

Main panel

DIN 01939793



## Pen G Injection

Penicillin G Procaine Injectable Suspension USP

Pénicilline G procaine suspension injectable USP

Veterinary Use Only/Usage vétérinaire seulement

Antibiotic/Antibiotique

Sterile/Stérile

**ACTIVE INGREDIENT / INGRÉDIENT ACTIF :**

Penicillin G Procaine ..... 300,000 IU/mL  
Pénicilline G procaine ..... 300 000 UI/ml

**PRESERVATIVES / AGENTS DE CONSERVATION :**

Methylparaben.....	1.3 mg/mL
Propylparaben.....	0.2 mg/mL
Méthylparabene.....	1,3 mg/ml
Propylparabene .....	0,2 mg/ml

**WARNINGS:** See side panel for complete information.

**MISES EN GARDE :** Voir le panneau latéral pour plus d'information.

Net 100 mL

English panel

**SHAKE WELL BEFORE USING.**

**INDICATIONS:** As an aid in the treatment of infections caused by bacteria susceptible to penicillin in cattle, sheep, swine and horses.

**DOSAGE AND ADMINISTRATION:** Cattle, sheep and horses: 7 mL/100 kg IM. Swine: 1 mL/20 kg IM.  
Consult package insert for complete instructions.

**WARNINGS:** To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously. Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 10 days for cattle and sheep, and 8 days for swine after the latest treatment with this drug. This drug is not to be administered to horses that are to be slaughtered for use in food. Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after latest treatment must not be used as food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes. Keep out of reach of children. See package insert for complete information.

**STORAGE:** Store below 15°C. Keep from freezing. Protect from excessive heat and light.

Manufactured by/Fabriqué par :

Citadel Animal Health/Santé Animale, Cambridge, ON N3C 2W4



UPC Code
6 23375 40400 8

French panel

**BIEN AGITER AVANT L'USAGE.**

**INDICATIONS :** Comme aide au traitement des infections causées par des bactéries sensibles à la pénicilline chez les bovins, moutons, porcs et chevaux.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :** **Bovins, moutons et chevaux :** 7 ml/100 kg IM.

**Porcs :** 1 ml/20 kg IM. Pour instructions détaillées consulter le dépliant.

**MISES EN GARDE :** Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas injecter par voie sous-cutanée. Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours pour les bovins et les moutons, et 8 jours pour les porcs après le dernier traitement avec ce médicament. Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires. Le lait provenant des bovins et des moutons traités qui est extrait pendant le traitement et dans les 96 heures après administration de la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment. Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammite clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée. Les pénicillines peuvent causer des réactions allergiques chez les individus sensibilisés. Lors de la manipulation du produit, éviter l'inhalation, l'exposition orale et le contact direct avec la peau ou les yeux. Garder hors de portée des enfants. Voir le dépliant pour l'information complète.

**ENTREPOSAGE :** Entreposer à une température inférieure à 15 °C. Éviter le gel. Protéger de la chaleur excessive et de la lumière.

Distributed by / Distribué par : Bimeda-MTC Animal Health Inc./Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4 · [www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

8PEN500-917

Lot/Exp.

Base label - main panel

 **Pen G Injection**

Penicillin G Procaine Injectable Suspension USP  
Pénicilline G procaïne suspension injectable USP

Veterinary Use Only/Usage vétérinaire seulement

Antibiotic/Antibiotique

Sterile/Stérile

**ACTIVE INGREDIENT / INGRÉDIENT ACTIF :**

Penicillin G Procaine ..... 300,000 IU/mL  
Pénicilline G procaïne ..... 300 000 UI/ml

**PRESERVATIVES / AGENTS DE CONSERVATION :**

Methylparaben.....	1.3 mg/mL
Propylparaben.....	0.2 mg/mL
Méthylparabene.....	1,3 mg/ml
Propylparabene.....	0,2 mg/ml

**WARNINGS:** See side panel for complete information.

**MISES EN GARDE :** Voir le panneau latéral pour plus d'information.

Net 250 mL

DIN 01939793

Code 1PEN001

Base label - left panel (English)

**SHAKE WELL BEFORE USING.**

**INDICATIONS:** As an aid in the treatment of infections caused by bacteria susceptible to penicillin in cattle, sheep, swine and horses.

**DOSAGE AND ADMINISTRATION:** **Cattle, sheep and horses:** 7 mL/100 kg IM. **Swine:** 1 mL/20 kg IM.  
Consult package insert for complete instructions.

**WARNINGS:** To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously. Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 10 days for cattle and sheep, and 8 days for swine after the latest treatment with this drug. This drug is not to be administered to horses that are to be slaughtered for use in food. Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after latest treatment must not be used as food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes. Keep out of reach of children. See inside panel for complete information.

**STORAGE:** Store below 15°C. Keep from freezing. Protect from excessive heat and light.

Manufactured by/Fabriqué par :

Citadel Animal Health/Santé Animale



Cambridge, ON N3C 2W4

BMTC 8PEN003E 8PEN201-0917

Lot No.: Exp. Date:

Base label - right panel (French)

**BIEN AGITER AVANT L'USAGE.**

**INDICATIONS :** Comme aide au traitement des infections causées par des bactéries sensibles à la pénicilline chez les bovins, moutons, porcs et chevaux.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION : Bovins, moutons et chevaux :** 7 ml/100 kg IM.

**Porcs :** 1 ml/20 kg IM. Pour instructions détaillées consulter le dépliant.

**MISES EN GARDE :** Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas injecter par voie sous-cutanée.

Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours pour les bovins et les moutons, et 8 jours pour les porcs après le dernier traitement avec ce médicament. Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires. Le lait provenant des bovins et des moutons traités dans les 96 heures qui suivent la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment. Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammitis clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée. Les pénicillines peuvent causer des réactions allergiques chez les individus sensibilisés. Lors de la manipulation du produit, éviter l'inhalation, l'exposition orale et le contact direct avec la peau ou les yeux. Garder hors de la portée des enfants. Voir le panneau intérieur pour l'information complète.

**ENTREPOSAGE :** Entreposer à une température inférieure à 15 °C. Éviter le gel. Protéger de la chaleur excessive et de la lumière.

Distributed by/Distribué par :

Bimeda-MTC Animal Health Inc./Santé Animale Inc.

Cambridge, ON N3C 2W4

[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

UPC

6 73994 80000 2

Label Outsert (extendable booklet) – English

DIN 01939793

## **Pen G Injection**

**Penicillin G Procaine Injectable Suspension USP**

**Veterinary Use Only**

**Antibiotic**

**Sterile**

### **ACTIVE INGREDIENT:**

Penicillin G Procaine..... 300 000 IU/mL

### **PRESERVATIVES:**

Methylparaben..... 1.3 mg/mL

Propylparaben..... 0.2 mg/mL

### **INDICATIONS:**

As an aid in the treatment of the following infections caused by bacteria susceptible to penicillin.

**Cattle:** Bacterial pneumonia, calf diphtheria, foot rot, metritis, and wound infections.

**Sheep:** Bacterial pneumonia, metritis, and wound infections.

**Swine:** Bacterial pneumonia, erysipelas, and wound infections.

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

### **DOSAGE AND ADMINISTRATION:** Shake well before using.

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

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

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

**NOTE:** If animals do not respond within 48 hours of administration of first dose, clinical re-evaluation may be required.

### **CAUTIONS:**

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

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

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

### **WARNINGS:**

To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously.

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

Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after the latest treatment must not be used as food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. The use of on-farm tests for detecting subclinical mastitis prior to treatment (C.M.T. or other tests) and/or for detecting residues prior to marketing milk from treated animals is recommended.

Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes.

Keep out of reach of children.

**STORAGE:**

Store below 15°C. Keep from freezing. Protect from excessive heat and light.

**PRESENTATION:**

100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Citadel Animal Health  
Cambridge, ON N3C 2W4

Distributed by:

Bimeda-MTC Animal Health Inc.  
Cambridge, ON N3C 2W4  
[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

Label Outsert (extendable booklet) – French

DIN 01939793

 **Pen G Injection**

**Pénicilline G procaïne suspension injectable USP**

**Usage vétérinaire seulement**

**Antibiotique**

**Stérile**

**INGRÉDIENT ACTIF :**

Pénicilline G procaïne ..... 300 000 UI/ml

**AGENTS DE CONSERVATION :**

Méthylparabene ..... 1,3 mg/ml

Propylparabene ..... 0,2 mg/ml

**INDICATIONS :**

Comme aide au traitement des infections suivantes causées par des bactéries sensibles à la pénicilline.

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

**Moutons** : Pneumonie bactérienne, métrite, et plaies infectées.

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

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

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :** Bien agiter avant l'emploi.

**Bovins et moutons** : 21 000 UI/kg (7 ml/100 kg ou 0,7 ml/10 kg) de poids corporel, par voie intramusculaire, une fois par jour; continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas dépasser 5 jours de traitement. Ne pas administrer plus de 15 ml par site d'injection chez les bovins ou plus de 5 ml par site d'injection chez les moutons.

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

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

**REMARQUE** : Si aucune amélioration n'est visible dans les 48 heures suivant la première dose, une réévaluation clinique peut être requise.

**PRÉCAUTIONS :**

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

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

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

**MISES EN GARDE :**

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

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

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

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

Garder hors de la portée des enfants.

**ENTREPOSAGE :**

Entreposer à une température inférieure à 15 °C. Éviter le gel. Protéger de la chaleur excessive et de la lumière.

**PRÉSENTATION :**

Flacons de 100 ml, 250 ml et 500 ml.

Fabriqué par :  
Citadel Santé Animale  
Cambridge, ON N3C 2W4

Distribué par :  
Bimeda-MTC Santé Animale Inc.  
Cambridge, ON N3C 2W4  
[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

Base label - main panel

**■ Pen G Injection**

Penicillin G Procaine Injectable Suspension USP  
Pénicilline G procaine suspension injectable USP

Veterinary Use Only/Usage vétérinaire seulement

Antibiotic/Antibiotique

Sterile/Stérile

**ACTIVE INGREDIENT / INGRÉDIENT ACTIF :**

Penicillin G Procaine.....300,000 IU/mL  
Pénicilline G procaïne.....300 000 UI/ml

**PRESEVATIVES / AGENTS DE CONSERVATION :**

Methylparaben.....1.3 mg/mL  
Propylparaben.....0.2 mg/mL  
Méthylparabene.....1,3 mg/ml  
Propylparabene .....0,2 mg/ml

**WARNINGS:** See side panel for complete information.

**MISES EN GARDE :** Voir le panneau latéral pour plus d'information.

Net 500 mL

DIN 01939793

Code 1PEN002

Base label - English panel

**SHAKE WELL BEFORE USING.**

**INDICATIONS:** As an aid in the treatment of infections caused by bacteria susceptible to penicillin in cattle, sheep, swine and horses.

**DOSAGE AND ADMINISTRATION:** Cattle, sheep and horses: 7 mL/100 kg IM. Swine: 1 mL/20 kg IM. Consult package insert for complete instructions.

**WARNINGS:** To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously. Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 10 days for cattle and sheep, and 8 days for swine after the latest treatment with this drug. This drug is not to be administered to horses that are to be slaughtered for use in food. Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after latest treatment must not be used as food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes. Keep out of reach of children. See inside panel for complete information.

**STORAGE:** Store below 15°C. Keep from freezing. Protect from excessive heat and light.

Manufactured by/Fabriqué par:



Citadel Animal Health/Santé Animale  
Cambridge, ON N3C 2W4

BMTC 8PEN004E 8PEN202-0917

Lot No.:              Exp. Date:

Base label - French panel

**BIEN AGITER AVANT L'USAGE.**

**INDICATIONS :** Comme aide au traitement des infections causées par des bactéries sensibles à la pénicilline chez les bovins, moutons, porcs et chevaux.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :** **Bovins, moutons et chevaux :** 7 ml/100 kg IM. **Porcs :** 1 ml/20 kg IM. Pour instructions détaillées consulter le dépliant.

**MISES EN GARDE:** Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas injecter par voie sous-cutanée. Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours pour les bovins et les moutons, et 8 jours pour les porcs après le dernier traitement avec ce médicament. Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires. Le lait provenant des bovins et des moutons traités qui est extrait pendant le traitement et dans les 96 heures après administration de la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment. Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammite clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée. Les pénicillines peuvent causer des réactions allergiques chez les individus sensibilisés. Lors de la manipulation du produit, éviter l'inhalation, l'exposition orale et le contact direct avec la peau ou les yeux. Garder hors de la portée des enfants. Voir le panneau intérieur pour l'information complète.

**ENTREPOSAGE :** Entreposer à une température inférieure à 15 °C. Éviter le gel. Protéger de la chaleur excessive et de la lumière.

Distributed by/Distribué par :  
Bimeda-MTC Animal Health Inc./Santé Animale Inc.  
Cambridge, ON N3C 2W4  
[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

UPC
6 73994 80001 9

Label Outsert (extendable booklet) – English

DIN 01939793

 **Pen G Injection**

**Penicillin G Procaine Injectable Suspension USP**

**Veterinary Use Only**

**Antibiotic**

**Sterile**

**ACTIVE INGREDIENT:**

Penicillin G Procaine.....300 000 IU/mL

**PRESERVATIVES:**

Methylparaben.....1.3 mg/mL

Propylparaben.....0.2 mg/mL

**INDICATIONS:**

As an aid in the treatment of the following infections caused by bacteria susceptible to penicillin.

**Cattle:** Bacterial pneumonia, calf diphtheria, foot rot, metritis, and wound infections.

**Sheep:** Bacterial pneumonia, metritis, and wound infections.

**Swine:** Bacterial pneumonia, erysipelas, and wound infections.

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

**DOSAGE AND ADMINISTRATION:** Shake well before using.

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

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

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

**NOTE:** If animals do not respond within 48 hours of administration of first dose, clinical re-evaluation may be required.

**CAUTIONS:**

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

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

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

**WARNINGS:**

To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously.

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

Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after the latest treatment must not be used as food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. The use of on-farm tests for detecting subclinical mastitis prior to treatment (C.M.T. or other tests) and/or for detecting residues prior to marketing milk from treated animals is recommended.

Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes.

Keep out of reach of children.

**STORAGE:**

Store below 15°C. Keep from freezing. Protect from excessive heat and light.

**PRESENTATION:**

100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:  
Citadel Animal Health  
Cambridge, ON N3C 2W4

Distributed by:  
Bimeda-MTC Animal Health Inc.  
Cambridge, ON N3C 2W4  
[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

Label Outsert (extendable booklet) – French

DIN 01939793

**P Pen G Injection**

**Pénicilline G procaïne suspension injectable USP**

**Usage vétérinaire seulement**

**Antibiotique**

**Stérile**

**INGRÉDIENT ACTIF :**

Pénicilline G procaïne ..... 300 000 UI/ml

**AGENTS DE CONSERVATION :**

Méthylparabene ..... 1,3 mg/ml

Propylparabene ..... 0,2 mg/ml

**INDICATIONS :**

Comme aide au traitement des infections suivantes causées par des bactéries sensibles à la pénicilline.

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

**Moutons** : Pneumonie bactérienne, métrite, et plaies infectées.

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

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

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :** Bien agiter avant l'emploi.

**Bovins et moutons** : 21 000 UI/kg (7 ml/100 kg ou 0,7 ml/10 kg) de poids corporel, par voie intramusculaire, une fois par jour; continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas dépasser 5 jours de traitement. Ne pas administrer plus de 15 ml par site d'injection chez les bovins ou plus de 5 ml par site d'injection chez les moutons.

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

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

**REMARQUE** : Si aucune amélioration n'est visible dans les 48 heures suivant la première dose, une réévaluation clinique peut être requise.

**PRÉCAUTIONS :**

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

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

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

**MISES EN GARDE :**

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

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

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

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

Garder hors de la portée des enfants.

**ENTREPOSAGE :**

Entreposer à une température inférieure à 15 °C. Éviter le gel. Protéger de la chaleur excessive et de la lumière.

**PRÉSENTATION :**

Flacons de 100 ml, 250 ml et 500 ml.

Fabriqué par :

Citadel Santé Animale  
Cambridge, ON N3C 2W4

Distribué par :

Bimeda-MTC Santé Animale Inc.  
Cambridge, ON N3C 2W4  
[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

DIN 01939793

## Pen G Injection

**Penicillin G Procaine Injectable Suspension USP**

**Veterinary Use Only**

**Antibiotic**

**Sterile**

**ACTIVE INGREDIENT:**

Penicillin G Procaine ..... 300 000 IU/mL

**PRESERVATIVES:**

Methylparaben ..... 1.3 mg/mL

Propylparaben ..... 0.2 mg/mL

**INDICATIONS:** As an aid in the treatment of the following infections caused by bacteria susceptible to penicillin.

**Cattle:** Bacterial pneumonia, calf diphtheria, foot rot, metritis, and wound infections.

**Sheep:** Bacterial pneumonia, metritis, and wound infections.

**Swine:** Bacterial pneumonia, erysipelas, and wound infections.

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

**DOSAGE AND ADMINISTRATION:** Shake well before using.

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

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

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

**NOTE:** If animals do not respond within 48 hours of administration of first dose, clinical re-evaluation may be required.

**CAUTIONS:** In case of anaphylactic reaction (acute respiratory distress, mouth breathing, and recumbency), administer epinephrine immediately to prevent death.

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

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

**WARNINGS:** To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously.

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

Milk taken from treated cattle and sheep during treatment and within 96 hours after the latest treatment must not be used as food. To avoid illegal residues in milk, do not use in dairy animals with clinical or subclinical mastitis and do not exceed the recommended dosage. The use of on-farm tests for detecting subclinical mastitis prior to treatment (C.M.T. or other tests) and/or for detecting residues prior to marketing milk from treated animals is recommended.

Penicillins can cause allergic reactions in sensitized individuals. When handling the product, avoid inhalation, oral exposure and direct contact with skin or eyes.

Keep out of reach of children.

**STORAGE:** Store below 15°C. Keep from freezing. Protect from excessive heat and light.

**PRESENTATION:** 100 mL, 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Citadel Animal Health  
Cambridge, ON N3C 2W4

Distributed by:

Bimeda-MTC Animal Health Inc.  
Cambridge, ON N3C 2W4  
[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)

8PEN503-917

DIN 01939793

## Pen G Injection

Pénicilline G procaïne suspension injectable USP

Usage vétérinaire seulement

Antibiotique

Stérile

### INGRÉDIENT ACTIF :

Pénicilline G procaïne ..... 300 000 UI/ml

### AGENTS DE CONSERVATION :

Méthylparabene ..... 1,3 mg/ml

Propylparabene ..... 0,2 mg/ml

**INDICATIONS** : Comme aide au traitement des infections suivantes causées par des bactéries sensibles à la pénicilline.

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

**Moutons** : Pneumonie bactérienne, métrite, et plaies infectées.

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

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

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION : Bien agiter avant l'emploi.

**Bovins et moutons** : 21 000 UI/kg (7 ml/100 kg ou 0,7 ml/10 kg) de poids corporel, par voie intramusculaire, une fois par jour; continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas dépasser 5 jours de traitement. Ne pas administrer plus de 15 ml par site d'injection chez les bovins ou plus de 5 ml par site d'injection chez les moutons.

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

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

**REMARQUE** : Si aucune amélioration n'est visible dans les 48 heures suivant la première dose, une ré-évaluation clinique peut être requise.

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

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

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

**MISES EN GARDE :** Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas injecter par voie sous-cutanée. Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours pour les bovins et les moutons, et 8 jours pour les porcs après le dernier traitement avec ce médicament. Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires.

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

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

Garder hors de la portée des enfants.

**ENTREPOSAGE :** Entreposer à une température inférieure à 15 °C. Éviter le gel. Protéger de la chaleur excessive et de la lumière.

**PRÉSENTATION :** Flacons de 100 ml, 250 ml et 500 ml.

Fabriqué par :  
Citadel Santé Animale  
Cambridge, ON N3C 2W4

Distribué par :  
Bimeda-MTC Santé Animale Inc.  
Cambridge, ON N3C 2W4  
[www.bimeda.com](http://www.bimeda.com)