

PENMED – XXX mL = 100 mL or 250 mL (Front label)

DIN 02059991

Pr **PENMED**

Penicillin G Procaine Injectable Suspension USP
Suspension injectable de pénicilline G procaine USP

VETERINARY USE ONLY
USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT
Antibiotic/Antibiotique
Sterile/Stérile

Net Contents/Contenu Net : XXX mL

Active Ingredient/ Ingrédiéent Actif :

Penicillin G Procaine/pénicilline G procaine 300 000 I.U. per mL / U.I. par mL

Preservative/Agent de conservation :

Methylparaben /méthylparaben 1.0 mg/mL

Non-medicinal ingredients/Ingrédiéents non-médicinaux :

Sodium citrate dihydrate/ citrate de sodium dihydraté	17.60 mg/mL
Potassium dihydrogen phosphate/ phosphate de potassium dihydrogéné	0.54 mg/mL
Edetate disodium dihydrate/ édétate disodique dihydraté	0.11 mg/mL
Povidone K30/ povidone K30	1.50 mg/mL
Lecithin/ léciéthine	3.30 mg/mL
Sodium hydroxide/ hydroxide de sodium	q.s.
Phosphoric acid/ acide phosphorique	q.s.
Water for injection/ eau pour injection	ad 1 mL

WARNINGS: 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 the latest treatment with this drug 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. To avoid illegal residues, do not inject subcutaneously. 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 WARNINGS.

MISES EN GARDE : 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. Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas injecter par voie sous-cutanée. 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 LA NOTICE POUR LES MISES EN GARDE COMPLÈTES.

DOSAGE AND ADMINISTRATION: SHAKE WELL BEFORE USING.

Deep intramuscular injection only. Please read package insert before use.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION : BIEN AGITER AVANT USAGE.

Par voie intramusculaire profonde seulement. Lire attentivement le dépliant avant l'utilisation du produit.

PENMED – XXX mL = 100 mL or 250 mL (Front label)

SEE PACKAGE INSERT FOR COMPLETE PRODUCT INFORMATION. / VOIR LE DÉPLIANT POUR LES
INFORMATIONS COMPLÈTES DU PRODUIT.



Bio Agri Mix LP
PO Box 399
Mitchell, ON
N0K 1N0



CONTAINS
ANTIMICROBIAL
USE RESPONSIBLY
CONTIENT UN
ANTIMICROBIEN
UTILISEZ DE FAÇON RESPONSABLE

LOT:

EXP :

PENMED – 100 mL or 250 mL Package Insert

Pr **PENMED**

DIN 02059991

INDICATIONS:

PENMED IS INDICATED FOR THE TREATMENT OF THE FOLLOWING INFECTIONS CAUSED BY BACTERIA SUSCEPTIBLE TO PENICILLIN IN CATTLE, SHEEP, SWINE AND HORSES:

CATTLE: bacterial pneumonia; calf diphtheria; footrot; metritis; wound infections.

SHEEP: bacterial pneumonia; metritis; wound infections.

SWINE: bacterial pneumonia; erysipelas; wound infections.

HORSES: bacterial pneumonia; metritis; strangles; wound infections.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

SHAKE WELL BEFORE USING. ADMINISTER BY DEEP INTRAMUSCULAR INJECTION ONLY, USING A STERILE HYPODERMIC NEEDLE AND A SYRINGE.

CATTLE AND SHEEP:

21,000 I.U./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 I.U./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 I.U./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 THE FIRST DOSE, THE DIAGNOSIS SHOULD BE RE-EVALUATED. AN ALTERNATIVE ANTIBACTERIAL THERAPY SHOULD BE CONSIDERED.

CAUTIONS:

IN CASE OF ANAPHYLACTIC REACTION (ACUTE RESPIRATORY DISTRESS, MOUTH BREATHING, RECUMBENCY), ADMINISTER EPINEPHRINE IMMEDIATELY TO PREVENT DEATH.

IN PIGS, THE 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 ADVERSE REACTIONS.

WARNINGS:

Penmed version BAM 19/17

PENMED – 100 mL or 250 mL Package Insert

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 THE LATEST TREATMENT WITH THIS DRUG 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.

TO AVOID ILLEGAL RESIDUES, DO NOT INJECT SUBCUTANEOUSLY.

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 and keep from freezing. Protect from light

INDICATIONS:

PENMED EST INDIQUÉ POUR LE TRAITEMENT DES INFECTIONS SUIVANTES CAUSÉES PAR DES BACTÉRIES SENSIBLES À LA PÉNICILLINE CHEZ LES BOVINS, LES MOUTONS, LES PORCS ET LES CHEVAUX :

BOVINS : Pneumonie bactérienne; diphtérie des veaux; piétin; métrite; plaies infectées.

MOUTONS : Pneumonie bactérienne; métrite; plaies infectées.

PORCS : Pneumonie bactérienne; érysipèle (rouget); plaies infectées.

CHEVAUX : Pneumonie bactérienne; métrite; gourme; plaies infectées.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

BIEN AGITER AVANT L'USAGE. ADMINISTRER SEULEMENT PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE PROFONDE, À L'AIDE D'UNE AIGUILLE HYPODERMIQUE ET D'UNE SERINGUE STÉRILES.

BOVINS ET MOUTONS :

21 000 U.I. /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 :

Penmed version BAM 19/17

PENMED – 100 mL or 250 mL Package Insert

15 000 U.I. /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 U.I. /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. Alternier les sites d'injection pour les doses successives.

REMARQUE :

SI AUCUNE AMÉLIORATION N'EST VISIBLE DANS LES 48 HEURES SUIVANT LA PREMIÈRE DOSE, LE DIAGNOSTIC DEVRAIT ÊTRE RÉÉVALUÉ. UN AUTRE TRAITEMENT ANTIBACTÉRIEN DEVRAIT ÊTRE ENVISAGÉ.

PRÉCAUTIONS :

EN CAS DE RÉACTION ANAPHYLACTIQUE (DÉTRESSE RESPIRATOIRE AIGUË, RESPIRATION PAR LA BOUCHE, 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 RÉACTIONS INDÉSIRABLES.

MISES EN GARDE :

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 AUTRES TESTS) ET/OU POUR DÉTECTER DES RÉSIDUS AVANT LA MISE EN MARCHÉ DU LAIT PROVENANT DES ANIMAUX TRAITÉS.

PENMED – 100 mL or 250 mL Package Insert

AFIN D'ÉVITER LES RÉSIDUS ILLÉGAUX, NE PAS INJECTER PAR VOIE SOUS-CUTANÉE.

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 en dessous de 15°C et préserver du gel. Protéger de la lumière.



Bio Agri Mix LP
PO Box 399
Mitchell, ON
N0K 1N0



CONTAINS
ANTIMICROBIAL
USE RESPONSIBLY
CONTIENT UN
ANTIMICROBIEN
UTILISEZ DE FAÇON RESPONSABLE