

Pr **VETMULIN<sup>®</sup> 10% PREMIX**  
(hydrogénofumarate de tiamuline, 100 g/kg)

Pour usage vétérinaire seulement

Pour usage dans la moulée des porcs seulement

DIN #

Contenu net: 20 kg

**DESCRIPTION :**

VETMULIN 10% PREMIX est un prémélange médicamenteux granulé de couleur blanche à crème pour l'alimentation animale. Chaque kg de prémélange renferme 100 g d'hydrogénofumarate de tiamuline (HFT) équivalent à 80,91 g de tiamuline.

**CLASSE THÉRAPEUTIQUE :**

Antibiotique.

**INDICATIONS :**

Vetmulin 10% PREMIX est indiqué pour:

1. le traitement de la dysenterie porcine associée à *Brachyspira hyodysenteriae*;
2. la prévention de la dysenterie porcine associée à *Brachyspira hyodysenteriae*;
3. le traitement de la spirochétose (colite) porcine associée à *Brachyspira pilosicoli*;
4. le traitement de l'entéropathie proliférative porcine (iléite) causée par *Lawsonia intracellularis*;
5. le traitement de la pneumonie enzootique causée par *Mycoplasma hyopneumoniae*.

**INGRÉDIENT ACTIF :**

100 g d'hydrogénofumarate de tiamuline (USP)/kg de prémélange.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Pour réduire le développement de résistance aux antimicrobiens et maintenir l'efficacité de cet antibiotique, l'utiliser avec prudence et pendant la plus courte durée de temps requise pour obtenir le résultat clinique attendu.

**MODE DE PRÉPARATION :**

Pour chaque traitement, bien mélanger le prémélange Vetmulin 10% PREMIX avec de la moulée complète non médicamenteuse pour porcs, selon les instructions précisées dans le tableau ci-dessous:

Indications	Taux d'utilisation de l'HFT (tiamuline)*	Quantité de Prémélange Vetmulin 10% PREMIX par tonne de moulée
1. Traitement de la dysenterie porcine associée à <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	220 mg/kg (178,1 mg/kg)	2,2 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.
2. Prévention de la dysenterie porcine associée à <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	38,6 mg/kg (31,2 mg/kg)	0,39 kg/tonne de moulée dans les installations où il y a des antécédents de dysenterie porcine, mais où les signes de la maladie ne sont pas présents, ou après le traitement à la dose de 220 mg/kg d'hydrogénofumarate de tiamuline (178,1 mg/kg de tiamuline) pour prévenir la réinfection pendant la période à risque de 6 à 8 semaines.

**BAG (20 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - FRENCH  
NON-ANNOTATED COPY**

3. Traitement de la spirochétose (colite) porcine associée à <i>Brachyspira pilosicoli</i>	220 mg/kg (178,1 mg/kg)	2,2 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.
4. Traitement de l'entéropathie proliférative porcine (iléite) causée par <i>Lawsonia intracellularis</i>	150 mg/kg (121,4 mg/kg)	1,5 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.
5. Traitement de la pneumonie enzootique causée par <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i>	165 mg/kg (133,5 mg/kg)	1,65 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.

\* mg/kg est équivalent à g/tonne et équivalent à ppm.

**Remarque:** Utiliser à titre de seule source de tiamuline. Pendant le traitement, les porcs devraient être logés dans des installations salubres fournissant un espace adéquat.

**CONTRE-INDICATIONS :**

1. Ne pas utiliser dans des aliments renfermant des agents liants.
2. Ne pas administrer à des espèces animales autres que les porcs.
3. Ne pas utiliser ce produit non dilué.
4. Les porcs traités par le prémélange Vetmulin 10% PREMIX ne devraient pas être traités avec des aliments renfermant des ionophores polyéthers incompatibles avec la tiamuline (p. ex., monensin, lasalocide, narasin, salinomycine et semduramicine) ni y avoir accès.

**PRÉCAUTIONS :**

Utiliser dans la moulée des porcs seulement. Ce médicament ne doit pas être administré aux truies et aux jeunes truies (cochettes) dans les 4 semaines suivant la saillie.

**MISES EN GARDE :**

Les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 7 jours après le dernier traitement avec ce médicament pour les indications de traitement nécessitant des doses allant jusqu'à 220 mg/kg d'hydrogénofumarate de tiamuline (178,1 mg/kg de tiamuline) ou dans un délai d'au moins 2 jours après le dernier traitement pour les indications de prévention à la dose de 38,6 mg/kg d'hydrogénofumarate de tiamuline (31,2 mg/kg de tiamuline).

Lorsque l'on procède au mélange du produit, le contact direct avec la peau et les yeux doit être évité par le port de gants imperméables en caoutchouc et de lunettes de sécurité. En cas de contact accidentel avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment les yeux à l'eau courante propre. Si l'irritation persiste, obtenir un avis médical. Lorsque l'on manipule le produit, l'inhalation des poussières doit être évitée par le port d'un demi-masque respiratoire jetable. Retirer les vêtements contaminés et laver immédiatement toute éclaboussure sur la peau. Se laver les mains après l'emploi. En cas d'ingestion accidentelle, obtenir des conseils médicaux immédiatement et montrer l'étiquette du produit au médecin.

GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

**RÉACTIONS INDÉSIRABLES :**

1. Le surdosage de tiamuline a parfois entraîné une salivation transitoire, des vomissements et un effet tranquillisant observable chez les porcs. Dans de très rares cas, des décès ont été signalés.
2. Dans de rares cas, une rougeur de la peau, principalement au niveau des cuisses et du ventre, a été observée au cours du traitement.
3. En cas de signes de toxicité ou de rougeur de la peau, cesser immédiatement l'utilisation de la dose thérapeutique dans la moulée médicamenteuse.

**ENTREPOSAGE :**

Entreposer à une température inférieure à 25 °C. Entreposer dans un endroit sec. Protéger des rayons du soleil. Entreposer dans l'emballage original.

**DURÉE DE CONSERVATION APRÈS PREMIÈRE OUVERTURE DU RÉCIPIENT :**

3 mois.

**BAG (20 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - FRENCH  
NON-ANNOTATED COPY**

**FABRIQUÉ PAR :**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov, 1113 Sofia, Bulgaria

**DISTRIBUÉ PAR:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.

275 Slater Street, suite 900, Ottawa, Ontario, K1P 5H9

**LOT** 00000000000

**EXP** 00000000

**DATE:** 2020/01/28

## Pr VETMULIN® 10% PREMIX (Tiamulin Hydrogen Fumarate, 100 g/kg)

**Veterinary Use Only  
For Use In Swine Feed Only**

**DIN #**

**Net content: 20 kg**

**DESCRIPTION:**

VETMULIN 10% Premix is a granulated white to pale yellow medicated feed premix. Each kg of premix contains 100 g of tiamulin hydrogen fumarate (THF), equivalent to 80.91 g tiamulin base.

**THERAPEUTIC CLASSIFICATION:**

Antibiotic.

**INDICATIONS:**

Vetmulin 10% Premix is indicated for:

1. The treatment of Swine Dysentery associated with *Brachyspira hyodysenteriae*.
2. The prevention of Swine Dysentery associated with *Brachyspira hyodysenteriae*.
3. The treatment of Porcine Colonic Spirochaetosis (colitis) associated with *Brachyspira pilosicoli*.
4. The treatment of Porcine Proliferative Enteropathy (ileitis) caused by *Lawsonia intracellularis*.
5. The treatment of Enzootic Pneumonia caused by *Mycoplasma hyopneumoniae*.

**ACTIVE INGREDIENT:**

Tiamulin hydrogen fumarate (USP) 100 g/kg of Premix.

**DOSAGE AND ADMINISTRATION:**

*To reduce the development of antimicrobial resistance and maintain effectiveness, use this antibiotic prudently and for the shortest duration required to achieve the desired clinical outcome.*

**MIXING AND FEEDING DIRECTIONS:**

Thoroughly mix Vetmulin 10% Premix into complete non-medicated swine feed for each treatment as shown in the table below:

<b>Indications</b>	<b>THF Use level* (Tiamulin base)</b>	<b>Amount of Vetmulin 10% Premix per tonne of feed</b>
1. Treatment of Swine Dysentery associated with <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	220 mg/kg (178.1 mg/kg)	2.2 kg/tonne of feed for 14 days.
2. Prevention of Swine Dysentery associated with <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	38.6 mg/kg (31.2 mg/kg)	0.39 kg/tonne of feed on premises with a history of swine dysentery but where signs of the disease have not yet occurred, or following treatment at 220 mg/kg tiamulin hydrogen fumarate (178.1 mg/kg tiamulin base) to prevent reinfection during the risk period of 6 to 8 weeks.

**BAG (20 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - ENGLISH  
NON-ANNOTATED COPY**

3. Treatment of Porcine Colonic Spirochaetosis (colitis) associated with <i>Brachyspira pilosicoli</i>	220 mg/kg (178.1 mg/kg)	2.2 kg/tonne of feed for 14 days.
4. Treatment of Porcine Proliferative Enteropathy (ileitis) caused by <i>Lawsonia intracellularis</i>	150 mg/kg (121.4 mg/kg)	1.5 kg/tonne of feed for 14 days.
5. Treatment of Enzootic Pneumonia caused by <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i>	165 mg/kg (133.5 mg/kg)	1.65 kg/tonne of feed for 14 days.

\*mg/kg is equivalent to g/tonne and equivalent to ppm.

**Note:** Use as the only source of tiamulin. During treatment, swine should be housed under conditions of adequate space and sanitation.

**CONTRA-INDICATIONS:**

1. Do not use in feed containing pellet binding agents.
2. Do not feed to animals other than swine.
3. Do not use undiluted.
4. Swine being medicated with Vetmulin 10% Premix should not have access to or be treated with tiamulin incompatible polyether ionophores (e.g., monensin, lasalocid, narasin, salinomycin and semduramicin).

**CAUTIONS:**

For use in swine feed only. This drug should not be administered to sows and gilts 4 weeks after service.

**WARNINGS:**

Treated swine must not be slaughtered for use in food for at least 7 days after the latest treatment with this drug at the dose of up to 220 mg/kg tiamulin hydrogen fumarate (178.1 mg/kg tiamulin base) for treatment claims or at least 2 days after use at 38.6 mg/kg tiamulin hydrogen fumarate (31.2 mg/kg tiamulin base) for prevention claims.

When mixing, direct contact with the skin and eyes should be avoided by wearing impermeable rubber gloves and safety glasses. In case of accidental eye contact, irrigate the eyes thoroughly with clean running water immediately. Seek medical advice if irritation persists. When handling the product, inhalation of the dust must be avoided by wearing a disposable half-mask respirator. Contaminated clothing should be removed and any splashes on to the skin should be washed off immediately. Wash hands after use. In case of accidental ingestion, seek medical advice immediately and show the label to the physician.

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

**ADVERSE REACTIONS:**

1. Overdoses of tiamulin have sometimes produced transitory salivation, vomiting and an apparent calming effect on the pig. In very rare cases, death has been reported.
2. In rare cases, redness of the skin, primarily over the ham and underline, has been observed during medication.
3. If signs of toxicity or redness of the skin occurs, promptly discontinue use of the therapeutic level of medicated feed.

**STORAGE:**

Store below 25°C. Store in a dry place. Protect from direct sunlight. Store in the original container.

**SHELF LIFE AFTER FIRST OPENING OF THE CONTAINER:**

3 months.

**BAG (20 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - ENGLISH  
NON-ANNOTATED COPY**

**MANUFACTURED BY:**

HUVEPHARMA EOOD

5<sup>th</sup> Floor, 3a Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUTED BY:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.

275 Slater Street, suite 900, Ottawa, Ontario, K1P 5H9

**LOT** 00000000000

**EXP** 00000000

**DATE:** 2021/01/28

**Pr VETMULIN® 10% PREMIX**  
**(Tiamulin Hydrogen Fumarate, 100 g/kg)**

**Veterinary Use Only**  
**For Use In Swine Feed Only**

**DIN #**

**Net content: 5 kg**

**DESCRIPTION:**

VETMULIN 10% Premix is a granulated white to pale yellow medicated feed premix. Each kg of premix contains 100 g of tiamulin hydrogen fumarate (THF), equivalent to 80.91 g tiamulin base.

**THERAPEUTIC CLASSIFICATION:**

Antibiotic.

**INDICATIONS:**

Vetmulin 10% Premix is indicated for:

1. The treatment of Swine Dysentery associated with *Brachyspira hyodysenteriae*.
2. The prevention of Swine Dysentery associated with *Brachyspira hyodysenteriae*.
3. The treatment of Porcine Colonic Spirochaetosis (colitis) associated with *Brachyspira pilosicoli*.
4. The treatment of Porcine Proliferative Enteropathy (ileitis) caused by *Lawsonia intracellularis*.
5. The treatment of Enzootic Pneumonia caused by *Mycoplasma hyopneumoniae*.

**ACTIVE INGREDIENT:**

Tiamulin hydrogen fumarate (USP) 100 g/kg of Premix.

**DOSAGE AND ADMINISTRATION:**

*To reduce the development of antimicrobial resistance and maintain effectiveness, use this antibiotic prudently and for the shortest duration required to achieve the desired clinical outcome.*

**MIXING AND FEEDING DIRECTIONS:**

Thoroughly mix Vetmulin 10% Premix into complete non-medicated swine feed for each treatment as shown in the table below:

<b>Indications</b>	<b>THF Use level* (Tiamulin base)</b>	<b>Amount of Vetmulin 10% Premix per tonne of feed</b>
1. Treatment of Swine Dysentery associated with <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	220 mg/kg (178.1 mg/kg)	2.2 kg/tonne of feed for 14 days.
2. Prevention of Swine Dysentery associated with <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	38.6 mg/kg (31.2 mg/kg)	0.39 kg/tonne of feed on premises with a history of swine dysentery but where signs of the disease have not yet occurred, or following treatment at 220 mg/kg tiamulin hydrogen fumarate (178.1 mg/kg tiamulin base) to prevent reinfection during the risk period of 6 to 8 weeks.

**BAG (5 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - ENGLISH  
NON-ANNOTATED COPY**

3. Treatment of Porcine Colonic Spirochaetosis (colitis) associated with <i>Brachyspira pilosicoli</i>	220 mg/kg (178.1 mg/kg)	2.2 kg/tonne of feed for 14 days.
4. Treatment of Porcine Proliferative Enteropathy (ileitis) caused by <i>Lawsonia intracellularis</i>	150 mg/kg (121.4 mg/kg)	1.5 kg/tonne of feed for 14 days.
5. Treatment of Enzootic Pneumonia caused by <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i>	165 mg/kg (133.5 mg/kg)	1.65 kg/tonne of feed for 14 days.

\*mg/kg is equivalent to g/tonne and equivalent to ppm.

**Note:** Use as the only source of tiamulin. During treatment, swine should be housed under conditions of adequate space and sanitation.

**CONTRA-INDICATIONS:**

1. Do not use in feed containing pellet binding agents.
2. Do not feed to animals other than swine.
3. Do not use undiluted.
4. Swine being medicated with Vetmulin 10% Premix should not have access to or be treated with tiamulin incompatible polyether ionophores (e.g., monensin, lasalocid, narasin, salinomycin and semduramicin).

**CAUTIONS:**

For use in swine feed only. This drug should not be administered to sows and gilts 4 weeks after service.

**WARNINGS:**

Treated swine must not be slaughtered for use in food for at least 7 days after the latest treatment with this drug at the dose of up to 220 mg/kg tiamulin hydrogen fumarate (178.1 mg/kg tiamulin base) for treatment claims or at least 2 days after use at 38.6 mg/kg tiamulin hydrogen fumarate (31.2 mg/kg tiamulin base) for prevention claims.

When mixing, direct contact with the skin and eyes should be avoided by wearing impermeable rubber gloves and safety glasses. In case of accidental eye contact, irrigate the eyes thoroughly with clean running water immediately. Seek medical advice if irritation persists. When handling the product, inhalation of the dust must be avoided by wearing a disposable half-mask respirator. Contaminated clothing should be removed and any splashes on to the skin should be washed off immediately. Wash hands after use. In case of accidental ingestion, seek medical advice immediately and show the label to the physician.

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

**ADVERSE REACTIONS:**

1. Overdoses of tiamulin have sometimes produced transitory salivation, vomiting and an apparent calming effect on the pig. In very rare cases, death has been reported.
2. In rare cases, redness of the skin, primarily over the ham and underline, has been observed during medication.
3. If signs of toxicity or redness of the skin occurs, promptly discontinue use of the therapeutic level of medicated feed.

**STORAGE:**

Store below 25°C. Store in a dry place. Protect from direct sunlight. Store in the original container.

**SHELF LIFE AFTER FIRST OPENING OF THE CONTAINER:**

3 months.



**BAG (5 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - ENGLISH  
NON-ANNOTATED COPY**

**MANUFACTURED BY:**

HUVEPHARMA EOOD

5<sup>th</sup> Floor, 3a Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUTED BY:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.

275 Slater Street, suite 900, Ottawa, Ontario, K1P 5H9

**LOT** 0000000000

**EXP** 00000000

**DATE:** 2021/01/28

**Pr VETMULIN® 10% PREMIX**  
**(hydrogénofumarate de tiamuline, 100 g/kg)**

**Pour usage vétérinaire seulement**  
**Pour usage dans la moulée des porcs seulement**

**DIN #**

**Contenu net: 5 kg**

**DESCRIPTION :**

VETMULIN 10% PREMIX est un prémélange médicamenteux granulé de couleur blanche à crème pour l'alimentation animale. Chaque kg de prémélange renferme 100 g d'hydrogénofumarate de tiamuline (HFT) équivalent à 80,91 g de tiamuline.

**CLASSE THÉRAPEUTIQUE :**

Antibiotique.

**INDICATIONS :**

Le prémélange Vetmulin 10% PREMIX est indiqué pour:

1. le traitement de la dysenterie porcine associée à *Brachyspira hyodysenteriae*;
2. la prévention de la dysenterie porcine associée à *Brachyspira hyodysenteriae*;
3. le traitement de la spirochétose (colite) porcine associée à *Brachyspira pilosicoli*;
4. le traitement de l'entéropathie proliférative porcine (iléite) causée par *Lawsonia intracellularis*;
5. le traitement de la pneumonie enzootique causée par *Mycoplasma hyopneumoniae*.

**INGRÉDIENT ACTIF :**

100 g d'hydrogénofumarate de tiamuline (USP)/kg de prémélange.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

*Pour réduire le développement de résistance aux antimicrobiens et maintenir l'efficacité de cet antibiotique, l'utiliser avec prudence et pendant la plus courte durée de temps requise pour obtenir le résultat clinique attendu.*

**MODE DE PRÉPARATION :**

Pour chaque traitement, bien mélanger le prémélange Vetmulin 10% PREMIX avec de la moulée complète non médicamenteuse pour porcs, selon les instructions précisées dans le tableau ci-dessous:

<b>Indications</b>	<b>Taux d'utilisation de l'HFT (tiamuline)*</b>	<b>Quantité de Prémélange Vetmulin 10% PREMIX par tonne de moulée</b>
1. Traitement de la dysenterie porcine associée à <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	220 mg/kg (178,1 mg/kg)	2,2 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.
2. Prévention de la dysenterie porcine associée à <i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	38,6 mg/kg (31,2 mg/kg)	0,39 kg/tonne de moulée dans les installations où il y a des antécédents de dysenterie porcine, mais où les signes de la maladie ne sont pas présents, ou après le traitement à la dose de 220 mg/kg d'hydrogénofumarate de tiamuline (178,1 mg/kg de tiamuline) pour prévenir la réinfection pendant la période à risque de 6 à 8 semaines.

**BAG (5 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - FRENCH  
NON-ANNOTATED COPY**

3. Traitement de la spirochétose (colite) porcine associée à <i>Brachyspira pilosicoli</i>	220 mg/kg (178,1 mg/kg)	2,2 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.
4. Traitement de l'entéropathie proliférative porcine (iléite) causée par <i>Lawsonia intracellularis</i>	150 mg/kg (121,4 mg/kg)	1,5 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.
5. Traitement de la pneumonie enzootique causée par <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i>	165 mg/kg (133,5 mg/kg)	1,65 kg/tonne de moulée pendant 14 jours.

\* mg/kg est équivalent à g/tonne et équivalent à ppm.

**Remarque:** Utiliser à titre de seule source de tiamuline. Pendant le traitement, les porcs devraient être logés dans des installations salubres fournissant un espace adéquat.

**CONTRE-INDICATIONS :**

1. Ne pas utiliser dans des aliments renfermant des agents liants.
2. Ne pas administrer à des espèces animales autres que les porcs.
3. Ne pas utiliser ce produit non dilué.
4. Les porcs traités par le prémélange Vetmulin 10% PREMIX ne devraient pas être traités avec des aliments renfermant des ionophores polyéthers incompatibles avec la tiamuline (p. ex., monensin, lasalocide, narasin, salinomycine et semduramicine) ni y avoir accès.

**PRÉCAUTIONS :**

Utiliser dans la moulée des porcs seulement. Ce médicament ne doit pas être administré aux truies et aux jeunes truies (cochettes) dans les 4 semaines suivant la saillie.

**MISES EN GARDE :**

Les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 7 jours après le dernier traitement avec ce médicament pour les indications de traitement nécessitant des doses allant jusqu'à 220 mg/kg d'hydrogénofumarate de tiamuline (178,1 mg/kg de tiamuline) ou dans un délai d'au moins 2 jours après le dernier traitement pour les indications de prévention à la dose de 38,6 mg/kg d'hydrogénofumarate de tiamuline (31,2 mg/kg de tiamuline).

Lorsque l'on procède au mélange du produit, le contact direct avec la peau et les yeux doit être évité par le port de gants imperméables en caoutchouc et de lunettes de sécurité. En cas de contact accidentel avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment les yeux à l'eau courante propre. Si l'irritation persiste, obtenir un avis médical. Lorsque l'on manipule le produit, l'inhalation des poussières doit être évitée par le port d'un demi-masque respiratoire jetable. Retirer les vêtements contaminés et laver immédiatement toute éclaboussure sur la peau. Se laver les mains après l'emploi. En cas d'ingestion accidentelle, obtenir des conseils médicaux immédiatement et montrer l'étiquette du produit au médecin.

GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

**RÉACTIONS INDÉSIRABLES :**

1. Le surdosage de tiamuline a parfois entraîné une salivation transitoire, des vomissements et un effet tranquillisant observable chez les porcs. Dans de très rares cas, des décès ont été signalés.
2. Dans de rares cas, une rougeur de la peau, principalement au niveau des cuisses et du ventre, a été observée au cours du traitement.
3. En cas de signes de toxicité ou de rougeur de la peau, cesser immédiatement l'utilisation de la dose thérapeutique dans la moulée médicamenteuse.

**ENTREPOSAGE :**

Entreposer à une température inférieure à 25 °C. Entreposer dans un endroit sec. Protéger des rayons du soleil. Entreposer dans l'emballage original.

**DURÉE DE CONSERVATION APRÈS PREMIÈRE OUVERTURE DU RÉCIPIENT :**

3 mois.

**BAG (5 KG) - PACKAGE INSERT / LABEL - FRENCH  
NON-ANNOTATED COPY**

**FABRIQUÉ PAR :**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov, 1113 Sofia, Bulgaria

**DISTRIBUÉ PAR :**

Huvepharma Canada Corporation Inc.

275 Slater Street, suite 900, Ottawa, Ontario, K1P 5H9

**LOT** 00000000000

**EXP** 00000000

**DATE:** 2020/01/28