

**PROSPECTO:**

**BACIVET S 4200 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA CONEJOS**

**Bacitracina zinc**

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES**

Titular de la autorización de comercialización:

Huvepharma NV  
Uitbreidingstraat 80  
2600 Amberes  
Bélgica

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet JSC  
39 Petar Rakov Str.  
4550 Peshtera  
Bulgaria

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

BACIVET S 4200 UI/g polvo para administración en agua de bebida conejos

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)**

**Sustancia activa:** Bacitracina zinc 4200 UI

**Excipientes:** c.s.p. 1 g

**4. INDICACIÓN(ES) DE USO**

Conejos de engorde:

A nivel de grupo: reducción de síntomas clínicos y mortalidad debidos a la enterocolitis epizootica asociada con infecciones causadas por *Clostridium perfringens*, sensible a la bacitracina.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

## 6. REACCIONES ADVERSAS

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Conejos de engorde.

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

420 UI de bacitracina /kg peso vivo / día, administrada en el agua de bebida durante 14 días. Esto corresponde a 100 mg de polvo por kg de peso vivo, o 1 bolsa por cada 1000 kg de peso vivo por día. Empiece el tratamiento una vez se haya confirmado el primer caso de mortalidad por causa de la enterocolitis. Tras la evaluación de la respuesta terapéutica, puede prolongarse la duración del tratamiento por espacio de 7 días más si es necesario.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Para facilitar una dosificación correcta, se recomienda diluir el polvo primero en una solución madre. Como esta solución concentrada puede no ser estable, deberá diluirse más de forma inmediata hasta la concentración final. Para garantizar la correcta dosificación, deberá determinarse el peso vivo tan precisamente como sea posible para evitar la infradosificación.

Por ejemplo: para obtener una dilución final adecuada para animales que consuman 150 ml de agua por kg de peso vivo a diario, debe utilizarse el plan siguiente: se prepara una solución madre concentrada con 13,5 g de Bacivet S por litro, y a continuación se incorpora esta solución *en proporción* del 5% en el agua final de bebida para obtener una concentración de 675 mg de polvo por litro de agua. De esta manera, la preparación contiene aproximadamente 100 mg de bacitracina zinc por 150 ml. Esta solución de agua de bebida se suministrará *ad libitum* a los animales. La ingesta de agua y alimentos medicados depende de la condición clínica de los animales. Para obtener la dosificación correcta, la concentración del antimicrobiano debe ajustarse convenientemente. Por ejemplo:

Consumo de agua (% de peso vivo)	Cantidad de Bacivet S a incorporar por litro de agua de bebida
10%	1000 mg
15%	670 mg
20%	500 mg

Se recomienda preparar una nueva solución cada día durante el periodo de tratamiento.

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 2 días.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

No conservar a temperatura superior a 30°C.

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.

Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

Período de validez después de su disolución o reconstitución según las instrucciones: 24 horas.

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

### Advertencias especiales para cada especie de destino:

Antes de establecer un tratamiento, deberá realizarse una evaluación de la administración y condiciones sanitarias de la granja contra el riesgo de un brote de la enfermedad. El tratamiento debe establecerse si existe un historial conocido de enterocolitis epizootica en la granja y tan pronto como se confirme el primer caso de mortalidad por causa de la enterocolitis.

### Precauciones especiales para su uso en animales:

El uso del medicamento debe basarse en una prueba de sensibilidad de la bacteria aislada del animal. Si esto no es posible, la terapia deberá basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de granja) sobre la susceptibilidad de la bacteria objetivo.

El uso inadecuado del medicamento puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a la bacitracina zinc y puede disminuir la eficacia del tratamiento con otras clases de antimicrobianos, debido a la posibilidad de resistencia cruzada.

### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La bacitracina puede provocar de forma ocasional reacciones de hipersensibilidad tras la inhalación o contacto con la piel. No debe manipularse este medicamento en caso de alergia conocida a la bacitracina o si la persona ha recibido la recomendación de evitar trabajar con esta preparación.

Evite la inhalación del polvo cuando incorpore el medicamento al agua, y para evitar todo contacto con el mismo, siga las recomendaciones de uso: se recomienda llevar mascarilla, gafas de seguridad, guantes protectores y ropa protectora.

Tras la preparación y administración de la solución, lávese las manos. Si el medicamento ha entrado en contacto con la piel, enjuáguela con grandes cantidades de agua corriente.

Si observa síntomas como erupciones en la piel tras la exposición al medicamento o una irritación persistente en los ojos en caso de proyección, consulte a un médico y enséñele este texto de precauciones. La hinchazón del rostro, los labios o las cejas y las dificultades respiratorias son síntomas graves y requieren cuidados médicos.

### Gestación, lactancia:

Los estudios en animales de laboratorio (ratas) no han mostrado ningún efecto teratogénico ni embriotóxico de la bacitracina de zinc a las dosis terapéuticas. No se ha demostrado la seguri-

dad del medicamento veterinario en hembras gestantes o lactantes de conejos de cría. No se recomienda el uso del medicamento veterinario en estos animales.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se han observado efectos adversos tras la administración del medicamento veterinario a 5 veces la dosis recomendada.

Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos.

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Octubre 2020

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Bolsa de polietileno de baja densidad / aluminio / poliéster.

Caja con 10 bolsas de 100 g.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.