

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

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

2. Composición

Cada gramo contiene:

Principio activo:

Bacitracina zinc 4200 UI

Polvo suelto de color blanco a amarillo claro.

3. Especies de destino

Conejos de engorde.

4. Indicaciones 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 al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales

Antes de establecer un tratamiento, deberá realizarse una evaluación de la gestión y las 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 el uso seguro en las especies de destino

El uso del medicamento veterinario debe basarse en la identificación y en pruebas de susceptibilidad del(los) patógeno(s) objetivo. En caso de no ser posible, el tratamiento debe fundamentarse en información epidemiológica y en el conocimiento de la susceptibilidad de los patógenos objetivo a nivel de la granja o a nivel local o regional.

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

De forma ocasional, la bacitracina puede provocar reacciones de hipersensibilidad tras la inhalación o el contacto con la piel. Este medicamento veterinario no se debe manipular 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 veterinario al agua, y para evitar todo contacto, 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. En caso de contacto con la piel, enjuáguese con grandes cantidades de agua corriente.

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

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en animales (ratas) no han demostrado efectos teratogénicos ni embriotóxicos de la bacitracina de zinc a las dosis terapéuticas. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en hembras gestantes o en periodo de lactancia de conejos de cría. Su uso no está recomendado durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

Sobredosificación

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades

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

7. Acontecimientos adversos

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida:

420 UI de bacitracina /kg peso / día (correspondiente a 100 mg del medicamento veterinario / kg de peso o 1 bolsa / 1000 kg de peso) durante 14 días.

Empiece el tratamiento una vez se haya confirmado el primer caso de mortalidad debido a enterocolitis. Tras la evaluación de la respuesta terapéutica, la duración del tratamiento puede prolongarse durante 7 días más si es necesario.

9. Instrucciones para una correcta administración

Para facilitar una dosificación correcta, se recomienda diluir primero el medicamento veterinario en una solución madre. Como esta solución concentrada puede no ser estable, se continuará diluyendo inmediatamente hasta la concentración final. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Por ejemplo: para obtener una dilución final adecuada para animales que consuman 150 ml de agua por kg de peso al día, debe utilizarse el plan siguiente: se prepara una solución madre concentrada con 13,5 g del medicamento veterinario por litro, y a continuación se incorpora esta solución en proporción del 5% en el agua final de bebida para obtener una concentración de 670 mg de medicamento veterinario 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 del estado clínico de los animales. Para obtener la dosificación correcta, la concentración de bacitracina se debe ajustar en consecuencia. Por ejemplo:

Consumo de agua (% de peso)	Cantidad de medicamento veterinario a incorporar por litro de agua de bebida
10 %	1.000 mg
15 %	670 mg
20 %	500 mg

Durante el periodo de tratamiento, se debe preparar una nueva solución cada día.

10. Tiempos de espera

Carne: 2 días

11. Precauciones especiales de conservación

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

Medicamento veterinario acondicionado para su venta: no conservar a temperatura superior a 30 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la bolsa después de “Exp”. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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

Periodo de validez tras la disolución o reconstitución según las instrucciones: 24 horas.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2143 ESP

Caja con 10 bolsas de 100 g.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de datos de medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Huvepharma NV

Uitbreidingstraat 80

2600 Amberes

Bélgica

+32 3 288 18 49

pharmacovigilance@huvepharma.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet JSC

39 Petar Rakov Str.

4550 Peshtera

Bulgaria

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional