

File downloaded on 2026-04-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000054999>

# BACIPREMIX 50

No autorizado

- BACITRACIN ZINC

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BACIPREMIX 50

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Conejos

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
2100.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en el alimento:**

•

## **Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA07AA93

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Anulado

---

### **Autorizado en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

Bolsa de 25 kg

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Andres Pinaluba S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

17/05/1999

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Andres Pinaluba S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

1269 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/12/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto