

# Bacivet S 4200 IU/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- BACITRACIN ZINC

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BACIVET S, 4200 IU/G, POWDER FOR USE IN DRINKING WATER, RABBITS

Bacivet S 4200 IU/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Bacivet S 4200 IU/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Bacivet S 4200 IU/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Lapin

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4200.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 2 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA07AA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 10 sachets de 100 g

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/07/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V372425

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/07/2010

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0187/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie Allemagne Grèce Hongrie Italie Pays-Bas Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 2/12/2025

Télécharger

## Notice

français (PDF)

Publié le: 2/12/2025

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 2/12/2025

Télécharger