

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Bacivet S, 4200 UI/g, polvere da somministrare nell'acqua da bere per conigli

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni g di polvere contiene:

**Principio attivo:**       Zinco bacitracina       4200 UI

**Eccipienti:**                                       q.b.a. 1 g

Per l'elenco completo degli eccipienti vedere paragrafo 6.1

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere per la somministrazione in acqua da bere

Polvere scorrevole di colore dal bianco al giallo chiaro

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1. Specie di destinazione

Conigli all'ingrasso

#### 4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Conigli all'ingrasso:

Nell'ambito del gruppo, riduzione dei sintomi clinici e della mortalità causata dall'enterocolite enzootica provocata da infezioni da *Clostridium perfringens* sensibile alla bacitracina.

#### 4.3 Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

#### 4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Prima di intraprendere un trattamento, valutare le condizioni sanitarie e gestionali dell'azienda relativamente al rischio di insorgenza della malattia. Il trattamento va iniziato in caso di precedenti episodi noti di enterocolite enzootica nell'azienda e non appena è confermato il primo caso di mortalità dovuta ad enterocolite.

#### 4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

##### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'uso del prodotto deve essere basato su test di sensibilità eseguito su batteri isolati dall'animale. Qualora non fosse possibile, la terapia deve essere basata sulle informazioni epidemiologiche locali (a livello di azienda, regione) della suscettibilità dei batteri target.

L'utilizzo improprio del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alla zinco bacitracina e ridurre l'efficacia del trattamento con altre classi di antimicrobici, a causa dell'eventuale resistenza crociata.

##### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

La bacitracina può causare reazioni d'ipersensibilità a seguito d'inalazione o contatto con la pelle. Non manipolare questo prodotto in caso di sensibilità accertata o se è stato raccomandato di non lavorare con

preparati del genere.

Evitare l'inalazione della polvere quando il prodotto viene diluito in acqua. Durante la manipolazione del medicamento per evitare qualsiasi contatto, rispettare le seguenti raccomandazioni: indossare una maschera, occhiali di sicurezza, guanti impermeabili e abiti protettivi.

Lavarsi le mani dopo aver preparato e somministrato il prodotto. In caso di contatto con la pelle, lavare abbondantemente con acqua. Se in seguito all'esposizione si manifestano sintomi quali eruzioni cutanee oppure irritazione persistente agli occhi, consultare il medico e mostrargli queste avvertenze.

Gonfiore del viso, degli occhi o delle labbra o difficoltà respiratorie sono sintomi più gravi che richiedono un intervento medico urgente.

#### **4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo RCP, si prega di informarne il medico veterinario.

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Gli studi condotti su animali da laboratorio (ratti) non hanno evidenziato effetti teratogeni né embriotossici della zincobacitracina alla dose terapeutica. Non è stata dimostrata la sicurezza del prodotto per le coniglie riproduttrici gravide o in allattamento. L'impiego del prodotto per tali soggetti non è raccomandato.

#### **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme d'interazione**

Nessuna conosciuta

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

420 UI di bacitracina per kg di peso vivo al giorno, per via orale in acqua da bere, per 14 giorni, o 100 mg di polvere per kg di peso vivo oppure un sacchetto ogni 1000 kg di peso vivo al giorno.

Iniziare il trattamento quando il primo caso di mortalità da enterocolite è stato confermato.

Dopo la valutazione della risposta alla terapia, la durata del trattamento potrà essere prolungata, se necessario, di 7 giorni.

Per facilitare un corretto dosaggio, si consiglia di sciogliere la polvere prima in una soluzione concentrata e quindi di diluire quest'ultima nell'acqua da bere finale.

Poiché tale soluzione concentrata potrebbe non essere stabile, deve essere immediatamente diluita ulteriormente fino alla concentrazione finale. Per assicurare un dosaggio corretto, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile, al fine di evitare il sottodosaggio.

Per esempio, per ottenere una soluzione finale adeguata per animali che consumano 150 ml d'acqua per kg di peso vivo al giorno, si può utilizzare lo schema seguente: preparare una soluzione concentrata con 13,5 g di Bacivet S per litro; incorporare successivamente quest'ultima in ragione del 5% nell'acqua da bere per ottenere una concentrazione di 670 mg di polvere per litro d'acqua. La preparazione contiene approssimativamente 100 mg di polvere per 150 ml. Questa soluzione d'acqua da bere va somministrata *ad libitum* agli animali.

L'assunzione di alimento medicato e acqua dipende dalle condizioni cliniche degli animali. Per ottenere il dosaggio corretto, la concentrazione dell'antimicrobico va adattata di conseguenza. Ad esempio:

Consumo d'acqua (% di peso corporeo)	Quantità di Bacivet S da incorporare per litro di acqua da bere
--	---

10%	1000 mg
15%	670 mg
20%	500 mg

Durante il periodo di trattamento, ogni giorno deve essere preparata una nuova soluzione.

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

Nessuna reazione avversa è stata osservata dopo la somministrazione del prodotto ad una dose 5 volte superiore al dosaggio consigliato.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Carne e visceri: 2 giorni.

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: antidiarroici, agenti antinfettivi e antinfiammatori intestinali.

Codice ATC Vet: QA07AA93

#### **5.1. Proprietà farmacodinamiche**

La bacitracina è un antibiotico polipeptide costituito da una miscela di diversi polipeptidi strettamente legati. La bacitracina inibisce la biosintesi a livello della parete cellulare inibendo la pirofosfatasi implicata nel trasporto transmembranale dei precursori dei peptidoglicani. Il sale di zinco assicura la stabilità della sostanza attiva durante lo stoccaggio.

La bacitracina possiede attività battericida. Il suo spettro d'azione comprende principalmente cocci e bacilli Gram positivi, in particolare alcune specie di clostridi.

Non ci sono criteri interpretativi disponibili all'Istituto degli Standard Clinici e di Laboratorio (CLSI), ma sono stati proposti valori MIC pari a 2 µg/ml o inferiori come molto suscettibili e valori MIC superiori a 16 µg/ml come resistenti. La resistenza è di tipo cromosomico: quindi, si acquisisce lentamente e non è trasferibile. Non è nota la resistenza crociata né la coresistenza. Nei conigli, la resistenza di *Clostridium perfringens* alla bacitracina è ritenuta rara.

#### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Dopo la somministrazione orale *ad libitum* nell'acqua da bere alla dose di 420 UI/kg/giorno di bacitracina, la concentrazione nel contenuto cecale è mantenuta sopra 2 µg/ml per 24 ore.

La bacitracina è scarsamente assorbita a seguito della somministrazione per via orale ai conigli.

### **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

#### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Acido citrico anidro

Citrato di sodio

Silice colloidale anidra

#### **6.2 Incompatibilità principali**

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

#### **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario come confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: utilizzare immediatamente.

Periodo di validità dopo diluizione o ricostituzione conformemente alle istruzioni: 24 ore.

**6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Non conservare a temperatura superiore ai 30 °C.

**6.5 Natura e composizione del confezionamento primario**

Sacchetto in polipropilene/alluminio/polietilene.

Scatola in cartone contenente 10 sacchetti da 100g.

**6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità delle disposizioni di legge locali.

**7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Huvepharma NV  
Uitbreidingsstraat 80  
2600 Antwerp  
Belgium

**8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatola 10 sacchetti da 100 g A.I.C. n. 104222017

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

07 aprile 2010; / 27 gennaio 2015

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

22/04/2020

**DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente.

**MODALITÀ DI DISPENSAZIONE**

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**INFORMAZIONI DA APPORRE <SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO><E> <SUL  
CONFEZIONAMENTO PRIMARIO>**

Scatola di cartone  
Sacchetti da 100 gr

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Bacivet S, 4200 UI/g, polvere da somministrare nell'acqua da bere, conigli  
Zinco bacitracina

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI**

Ogni g di polvere contiene:

**Principio attivo:**

Zinco bacitracina            4200 UI

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Polvere per la somministrazione in acqua da bere  
Polvere scorrevole di colore dal bianco al giallo chiaro

**4. CONFEZIONI**

10 x 100g

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Conigli all'ingrasso

**6. INDICAZIONE(I)**

Nell'ambito del gruppo, riduzione dei sintomi clinici e della mortalità causata dall'enterocolite enzootica provocata da infezioni da *Clostridium perfringens* sensibile alla bacitracina.

**7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

420 UI di bacitracina per kg di peso vivo al giorno, per via orale in acqua da bere, per 14 giorni, o 100 mg di polvere per kg di peso vivo oppure un sacchetto ogni 1000 kg di peso vivo al giorno.  
Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

## **8. TEMPO DI ATTESA**

Carne e visceri: 2 giorni

## **9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)**

Prima di intraprendere un trattamento, valutare le condizioni sanitarie e gestionali dell'azienda relativamente al rischio di insorgenza della malattia. Il trattamento va iniziato in caso di precedenti episodi noti di enterocolite enzootica nell'azienda e non appena confermato il primo caso di mortalità dovuta ad enterocolite.

L'uso del prodotto deve essere basato su test di sensibilità eseguito su batteri isolati dall'animale. Qualora non fosse possibile, la terapia deve essere basata sulle informazioni epidemiologiche locali (a livello di azienda, regione) sulla suscettibilità dei batteri target.

La bacitracina può causare reazioni d'ipersensibilità a seguito d'inalazione o contatto con la pelle. Non manipolare questo prodotto in caso di sensibilità accertata o se è stato raccomandato di non lavorare con preparati del genere.

Evitare l'inalazione della polvere quando il prodotto viene diluito in acqua. Durante la manipolazione del medicamento per evitare qualsiasi contatto, rispettare le seguenti raccomandazioni: indossare una maschera, occhiali di sicurezza, guanti impermeabili e abiti protettivi.

Lavarsi le mani dopo aver preparato e somministrato il prodotto. In caso di contatto con la pelle, lavare abbondantemente con acqua. Se in seguito all'esposizione si manifestano sintomi quali eruzioni cutanee oppure irritazione persistente agli occhi, consultare il medico e mostrargli queste avvertenze.

Gonfiore del viso, degli occhi o delle labbra o difficoltà respiratorie sono sintomi più gravi che richiedono un intervento medico urgente.

L'utilizzo improprio del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alla zincobacitracina e ridurre l'efficacia del trattamento con altre classi di antimicrobici, a causa dell'eventuale resistenza crociata.

Gli studi condotti su animali da laboratorio (ratti) non hanno evidenziato effetti teratogeni né embriotossici della zincobacitracina alla dose terapeutica. Non è stata dimostrata la sicurezza di Bacivet S per le coniglie riproduttrici gravide o in allattamento. L'impiego di Bacivet S per tali soggetti non è raccomandato.

Nessuna reazione avversa è stata osservata dopo la somministrazione della specialità ad una dose 5 volte superiore al dosaggio consigliato.

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

## **10. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: utilizzare immediatamente.

Dopo diluizione o ricostituzione conformemente alle istruzioni: 24 ore.

Non utilizzare dopo la data di scadenza riportata sul sacchetto.

## **11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Non conservare a temperatura superiore ai 30°C.

## **12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità delle disposizioni di legge locali.

**13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI  
RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente**

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non ripetibile in triplice copia.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE  
IN COMMERCIO**

Huvepharma NV  
Uitbreidinsstraat 80  
2600 Antwerp  
Belgium

**16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 104222017

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prevedere spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

APPROVATO DAL REFERENTE DELLA PROCEDURA  
T.F.

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Bacivet S, 4200 UI/g, polvere da somministrare nell'acqua da bere, conigli

### 1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Huvepharma NV  
Uitbreidingsstraat 80  
2600 Antwerp  
Belgium

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Biovet JSC  
39 Petar Rakov Str.  
4550 Peshtera  
Bulgaria

### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Bacivet S, 4200 UI/g, polvere da somministrare nell'acqua da bere, conigli  
Zinco bacitracina

### 3. INDICAZIONE DEL(I)PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni g di polvere contiene:

<b>Principio attivo:</b>	Zinco bacitracina	4200 UI
<b>Eccipienti:</b>		q.b. a 1 g

### 4. INDICAZIONE(I)

Nell'ambito del gruppo, riduzione dei sintomi clinici e della mortalità causata dall'enterocolite enzootica provocata da infezioni da *Clostridium perfringens* sensibile alla bacitracina.

### 5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

### 6. REAZIONI AVVERSE

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario.



## 7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Conigli all'ingrasso

## 8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

420 UI di bacitracina per kg di peso vivo al giorno, per via orale in acqua da bere, per 14 giorni, o 100 mg di polvere per kg di peso vivo oppure un sacchetto ogni 1000 kg di peso vivo al giorno.

Iniziare il trattamento quando il primo caso di mortalità da enterocolite è stato confermato.

Dopo valutazione della reazione alla terapia, la durata del trattamento potrà essere prolungata, se necessario, di 7 giorni.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Per facilitare un corretto dosaggio, si consiglia di sciogliere la polvere prima in una soluzione concentrata e quindi di diluire quest'ultima nell'acqua da bere finale.

Poiché tale soluzione concentrata potrebbe non essere stabile, deve essere immediatamente diluita ulteriormente fino alla concentrazione finale. Per assicurare un dosaggio corretto, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile, al fine di evitare il sottodosaggio.

Per esempio, per ottenere una soluzione finale adeguata per animali che consumano 150 ml d'acqua per kg di peso vivo al giorno, si può utilizzare lo schema seguente: preparare una soluzione concentrata con 13,5 g di Bacivet S per litro; incorporare successivamente quest'ultima in ragione del 5% nell'acqua da bere, per ottenere una concentrazione di 670 mg di polvere per litro d'acqua. La preparazione contiene approssimativamente 100 mg di polvere per 150 ml. Questa soluzione d'acqua da bere va somministrata *ad libitum* agli animali.

L'assunzione di alimento medicato e acqua dipende dalle condizioni cliniche degli animali. Per ottenere il dosaggio corretto, la concentrazione dell'antimicrobico va adattata di conseguenza. Ad esempio:

Consumo d'acqua (% di peso corporeo)	Quantità di Bacivet S da incorporare per litro di acqua da bere
10%	1000 mg
15%	670 mg
20%	500 mg

Durante il periodo di trattamento, ogni giorno deve essere preparata una nuova soluzione.

## 10. TEMPO DI ATTESA

Carne e visceri: 2 giorni

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore ai 30 °C.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: utilizzare immediatamente.

Periodo di validità dopo diluizione o ricostituzione conformemente alle istruzioni: 24 ore.

Non utilizzare dopo la data di scadenza riportata sul sacchetto.

## **12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)**

Prima di intraprendere un trattamento, valutare le condizioni sanitarie e gestionali dell'azienda relativamente al rischio di insorgenza della malattia. Il trattamento va iniziato in caso di precedenti episodi noti di enterocolite enzootica nell'azienda e non appena confermato il primo caso di mortalità dovuta ad enterocolite.

L'uso del prodotto deve essere basato su test di sensibilità eseguito su batteri isolati dall'animale. Qualora non fosse possibile, la terapia deve essere basata sulle informazioni epidemiologiche locali (a livello di azienda, regione) sulla suscettibilità dei batteri target.

La bacitracina può causare reazioni d'ipersensibilità a seguito d'inalazione o contatto con la pelle. Non manipolare questo prodotto in caso di sensibilità accertata o se è stato raccomandato di non lavorare con preparati del genere.

Evitare l'inalazione della polvere quando il prodotto viene diluito in acqua. Durante la manipolazione del medicamento per evitare qualsiasi contatto, rispettare le seguenti raccomandazioni: indossare una maschera, occhiali di sicurezza, guanti impermeabili e abiti protettivi.

Lavarsi le mani dopo aver preparato e somministrato il prodotto. In caso di contatto con la pelle, lavare abbondantemente con acqua. Se in seguito all'esposizione si manifestano sintomi quali eruzioni cutanee oppure irritazione persistente agli occhi, consultare il medico e mostrargli queste avvertenze.

Gonfiore del viso, degli occhi o delle labbra o difficoltà respiratorie sono sintomi più gravi che richiedono un intervento medico urgente.

L'utilizzo improprio del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alla zinco bacitracina e ridurre l'efficacia del trattamento con altre classi di antimicrobici, a causa dell'eventuale resistenza crociata.

Gli studi condotti su animali da laboratorio (ratti) non hanno evidenziato effetti teratogeni né embriotossici della zinco bacitracina alla dose terapeutica. Non è stata dimostrata la sicurezza del prodotto per le coniglie riproduttrici gravide o in allattamento. L'impiego del prodotto per tali soggetti non è raccomandato.

Nessuna reazione avversa è stata osservata dopo la somministrazione del prodotto ad una dose 5 volte superiore al dosaggio consigliato.

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

## **13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

## **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

22/04/2020

## **15. ALTRE INFORMAZIONI**

### Proprietà farmacodinamiche

La bacitracina è un antibiotico polipeptide costituito da una miscela di diversi polipeptidi strettamente legati. La bacitracina inibisce la biosintesi a livello della parete cellulare inibendo la pirofosfatasi implicata nel trasporto transmembranale dei precursori dei peptidoglicani. Il sale di zinco assicura la stabilità della sostanza attiva durante lo stoccaggio.

La bacitracina possiede attività battericida. Il suo spettro d'azione comprende principalmente cocchi e bacilli Gram positivi, in particolare alcune specie di clostridi. Non ci sono criteri interpretativi disponibili all'Istituto degli Standard Clinici e di Laboratorio (CLSI), ma sono stati proposti valori MIC pari a 2 µg/ml o inferiori come molto suscettibili e valori MIC superiori a 16 µg/ml come resistenti. La resistenza è di tipo cromosomico; quindi, si acquisisce lentamente e non è trasferibile. Non è nota la resistenza crociata né la coresistenza. Nei conigli, la resistenza di *Clostridium perfringens* alla bacitracina è ritenuta rara.

#### Informazioni farmacocinetiche

Dopo la somministrazione orale *ad libitum* nell'acqua da bere alla dose di 420 UI/kg/giorno di bacitracina, la concentrazione nel contenuto cecale è mantenuta sopra 2 µg/ml per 24 ore.

La bacitracina è scarsamente assorbita a seguito della somministrazione per via orale ai conigli.

Scatola in cartone contenenti 10 sacchetti da 100g.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non ripetibile in triplice copia.