

ETIKETTERING**<GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD>****Doos met 10 zakjes van 100 g elk****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Bacivet S, 4200 IU/g, poeder voor gebruik in drinkwater, konijnen

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Zink bacitracine	4200 IU
Hulpstoff(en):	QSP 1g

3. FARMACEUTISCHE VORM

Poeder voor gebruik in drinkwater.
Wit tot lichtgeel poeder

4. VERPAKKINGSGROOTTE

Doos met 10 zakjes van 100 g elk.

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Konijnen tijdens de opfok

6. INDICATIES

Konijnen tijdens de opfok:

Op het niveau van de groep: vermindering van de symptomen en de sterfte te wijten aan epizootische enterocolitis geassocieerd met infecties door *Clostridium perfringens*, gevoelig aan bacitracine.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

420 IU bacitracine per kg levend gewicht per dag, oraal via het drinkwater, gedurende 14 dagen, hetzij 100 mg poeder per kg levend gewicht of één zakje per 1000 kg levend gewicht per dag. De behandeling instellen zodra een eerste sterftegeval door epizootische enterocolitis is bevestigd. Na evaluatie van het therapeutische effect, kan, indien nodig, de behandeling met 7 dagen verlengd worden. Om een correcte dosering te vergemakkelijken, is het aanbevolen om het poeder eerst op te lossen in een moederoplossing. Gezien de moederoplossing mogelijk niet stabiel blijft, dient deze onmiddellijk verder opgelost te worden in de uiteindelijke oplossing.

Als voorbeeld, om een voldoende finale oplossing te bekomen voor dieren die dagelijks 150 ml water per kg levend gewicht verbruiken kan het volgende schema gevolgd worden: maak een moederoplossing met 13.5 g poeder per liter; verdun dan deze oplossing a rato van 5% in het finale drinkwater. Op die manier bekomt men een concentratie van 675 mg poeder per liter water. De finale oplossing bevat dus ongeveer 100 mg poeder per 150 ml. Deze finale oplossing wordt *ad libitum* aan de dieren verstrekt.

De opname van voeder en water hangt af van de klinische conditie van de dieren. Om de juiste dosering te bereiken dient desgevallend de concentratie van het diergeneesmiddel aangepast te worden. Bij voorbeeld:

Water opname (% lichaamsgewicht)	Hoeveelheid Bacivet S te incorporeren in het drinkwater
10%	1000 mg
15%	670 mg
20%	500 mg

Een nieuwe oplossing dient dagelijks te worden bereid gedurende de volledige behandelingsperiode.

8. WACHTTERMIJN

(Orgaan)vlees: 2 dagen

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP.

Na openen moet de inhoud van het zakje onmiddellijk gebruikt worden.

Houdbaarheid na verdunning of reconstitutie volgens instructies: 24 uur.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bew.: Niet bewaren boven 30 °C.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik – Op diergeneeskundig voorschrift.

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen
België

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V372425

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

<GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD>**100 g zakje****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Bacivet S, 4200 IU/g, poeder voor gebruik in drinkwater, konijnen

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Zink bacitracine 4200 IU
 Hulpstoff(en): QSP 1g

3. VERPAKKINGSGROOTTE

100 g

4. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

420 IU bacitracine per kg levend gewicht per dag, oraal via het drinkwater, gedurende 14 dagen, hetzij 100 mg poeder per kg levend gewicht of één zakje per 1000 kg levend gewicht per dag. De behandeling instellen zodra een eerste sterftegeval door epizootische enterocolitis is bevestigd. Na evaluatie van het therapeutische effect, kan, indien nodig, de behandeling met 7 dagen verlengd worden. Om een correcte dosering te vergemakkelijken, is het aanbevolen om het poeder eerst op te lossen in een moederoplossing. Gezien de moederoplossing mogelijk niet stabiel blijft, dient deze onmiddellijk verder opgelost te worden in de uiteindelijke oplossing.

Als voorbeeld, om een voldoende finale oplossing te bekomen voor dieren die dagelijks 150 ml water per kg levend gewicht verbruiken kan het volgende schema gevolgd worden: maak een moederoplossing met 13.5 g poeder per liter; verdun dan deze oplossing a rato van 5% in het finale drinkwater. Op die manier bekomt men een concentratie van 675 mg poeder per liter water. De finale oplossing bevat dus ongeveer 100 mg poeder per 150 ml. Deze finale oplossing wordt *ad libitum* aan de dieren verstrekt. De opname van voeder en water hangt af van de klinische conditie van de dieren. Om de juiste dosering te bereiken dient desgevallend de concentratie van het diergeneesmiddel aangepast te worden. Bij voorbeeld:

Water opname (% lichaamsgewicht)	Hoeveelheid Bacivet S te incorporeren in het drinkwater
10%	1000 mg
15%	670 mg
20%	500 mg

Een nieuwe oplossing dient dagelijks te worden bereid gedurende de volledige behandelingsperiode.

5. WACHTTERMIJN

(Orgaan)vlees: 2 dagen

6. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

7. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP.

Na openen moet de inhoud van het zakje onmiddellijk gebruikt worden.

Houdbaarheid na verdunning of reconstitutie volgens instructies: 24 uur.

8. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”
--

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik