

# APSAMIX ZINC 1000 mg/g

No autorizado

- Zinc oxide

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

APSAMIX ZINC 1000 mg/g

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Lechones

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

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

**Administración en el alimento:**

- 

## **Lechones**

- Meat and offal. 9 Día

---

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

QA07XA91

---

### **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:**

28/03/2005

---

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

Andres Pinaluba S.A.

---

**Autoridad responsable:**

(AEMPS)

---

**Número de autorización:**

1622 ESP

---

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

23/06/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0128/001

---

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