

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043745>

# APSAMIX ZINC 1000 mg/g

Niedopuszczony do  
obrotu

- Zinc oxide

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

APSAMIX ZINC 1000 mg/g

---

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

W paszy

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**W paszy:**

•

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 9 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA07XA91

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Andres Pinaluba S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/03/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Andres Pentaluba S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

(AEMPS)

---

**Numer pozwolenia:**

1622 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/06/2022

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

ES/V/0128/001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)