

# Cubarmix Equi 400 mg/g and 80 mg/g oral powder for horses

Разрешен

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Cubarmix Equi 400 mg/g and 80 mg/g oral powder for horses

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорален прах

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Перорално приложение:**

- 

**кон**

- Meat and offal. 6 month

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EW10

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dopharma Research B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

26/03/2026

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Dopharma B.V.

Dopharma France

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3487

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

26/03/2026

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0673/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени  
продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.