

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

Autorisé

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 6 month

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/01/2026

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma B.V.

Dopharma France

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

260020

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/01/2026

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0673/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Hongrie Italie Pays-Bas  
Pologne Roumanie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

ie-puar-mr-iev0673001-cubarmix-equi-400-mgg-and-80-mgg-oral-powder-for-h-en.pdf