

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

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Cubarmix Equi 400 mg/g + 80 mg/g pulbere orală pentru cai

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 mese

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica del dosaggio (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/01/2026

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Dopharma France

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

260020

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2026

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0673/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Germania Ungheria Italia Paesi Bassi
Polonia Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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