

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

Toegelaten

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 6 month

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01EW10

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Roemenië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

25/01/2026

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma B.V.

Dopharma France

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Vergunningsnummer:**

260020

---

### **Datum toelatingswijziging:**

25/01/2026

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0673/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Hongarije Italië Nederland Polen Roemenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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