

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Toegelaten

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

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

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

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:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Securitainer: witte polypropyleen container, afgesloten met een polyethyleen deksel, à 800 g diergeneesmiddel, met een adequaat doseerhulpmiddel.

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

25/10/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 7863

Datum toelatingswijziging:

1/11/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents