

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

Godkänd

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Häst

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Läkemedelsform:**

Oralt pulver

---

**Karenstid per administreringsväg:****Oral användning:**

- 

**Häst**

- Meat and offal. 6 månad

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01EW10

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Dopharma Research B.V.

---

**Godkännandedatum:**

25/01/2026

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Dopharma B.V.

Dopharma France

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

260020

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/01/2026

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0673/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Danmark Frankrike Tyskland Ungern Italien Nederländerna Polen Rumänien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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