

# Cloiver 5mg/ml/ & 200mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Autorizado

- Ivermectin
- Closantel

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Cloiver 5mg/ml/ & 200mg/ml Pour-On Solution for Cattle

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Unción dorsal continua

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/05/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

347/01/11DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/02/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0363/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Alemania Italia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovenia Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.