

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

Autorisé

- Ivermectin
- Closantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Pour-on

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour pour-on

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/05/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

347/01/11DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/02/2025

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0363/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Allemagne Italie Portugal Roumanie Slovénie  
Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.