

Kiltix 1.25 g/ 0.28 g antiparasite collar for small dogs  
Kiltix 3.02 g/ 0.68 g antiparasite collar for medium-sized dogs  
Kiltix 4.50 g/ 1.013 g antiparasite collar for large dogs

Zugelassen

- Propoxur
- Flumethrin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Kiltix 1.25 g/ 0.28 g antiparasite collar for small dogs  
Kiltix 3.02 g/ 0.68 g antiparasite collar for medium-sized dogs  
Kiltix 4.50 g/ 1.013 g antiparasite collar for large dogs

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Hund

### **Art der Anwendung:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [portugiesisch](#)  
[Norwegian](#)

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
22.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

wirkstoffhaltiges Halsband

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AC55

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Bulgarien

---

### **Verfügbar in:**

Bulgarien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

22/02/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2333

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/02/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.