

KILTIX 3,02 g/0,68 g, zgardă medicamentată pentru câini de talie medie

Dopuszczony

- Propoxur
- Flumethrin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

KILTIX 3,02 g/0,68 g, zgardă medicamentată pentru câini de talie medie

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.02 gram(s) / 1.00 Obroża

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.68 gram(s) / 1.00 Obroża

Postać farmaceutyczna:

Obroża lecznicza

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC55

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Romania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/04/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

160276

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/09/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.