

Kiltix dla średnich psów 0,68 g + 3,02 g Obroża

Dopuszczony

- Propoxur
- Flumethrin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Kiltix dla średnich psów 0,68 g + 3,02 g Obroża

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:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
3.02 gram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.68 gram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Obroża

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
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Blister z folii poliestrowo-aluminiowo-polietylenowej lub blister z folii poliestrowopolietylenowej zawierający jedną obrożę 30,2 g umieszczony pojedynczo w tekturowym pudełku.

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:

12/06/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0154

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/06/1995

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

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań