

# Kiltix, 3,02 g + 0,68 g, vaistinis antkaklis vidutinio dydžio šunims

Dopuszczony

- Flumethrin
- Propoxur

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Kiltix, 3,02 g + 0,68 g, vaistinis antkaklis vidutinio dydžio šunims

### 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

0.68 gram(s) / 1.00 Obroża

Dostępne wyłącznie w angielski

3.02 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

niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Dostępne w:**

Lithuania

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w litewski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki

islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

2/02/2004

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

LT/2/04/1606/002

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/11/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://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.