

Link do produktu: <https://www.swiat4lap.pl/wyprzedaz-kiltix-obroza-przeciw-pchlom-i-kleszczom-53-cm-dla-srednich-psow-aktywna-7mies-termin-102025-p-4311.html>



WYPRZEDAŻ !!! KILTIX obroza przeciw pchłom i kleszczom 53 cm, dla średnich psów ,aktywna 7mies. termin 10.2025

Cena	60,00 zł
Cena poprzednia	110,00 zł
Dostępność	Dostępny
Czas wysyłki	24 godziny
Kod EAN	5909997000787
Producent	Bayer

Opis produktu

Obroza do zwalczania i ochrony przed inwazją kleszczy z gatunku *Rhipicephalus sanguineus* oraz *Ixodes ricinus*, jak też pcheł *Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis* u psów. Działanie preparatu rozpoczyna się w ciągu pierwszej doby od założenia obroży i utrzymuje się przez sześć miesięcy.

- **Obroza dla psów od 3 miesięcy życia i od masy ciała 2 kg:** Przeciwko infestacji pcheł, samodzielnie lub w połączeniu z infestacją kleszczy.
 - **Leczenie infestacji pcheł (*Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis*).** Działanie owadobójcze wobec nowych infestacji dorosłych pcheł utrzymuje się przez 6 miesięcy.
 - **Leczenie inwazji kleszczy (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*).** Działanie mitotwórcze produktu utrzymuje się do 6 miesięcy po zastosowaniu.
- **Dalsze informacje:**
 - **Stosowanie w okresie ciąży i laktacji:**
 - W badaniach laboratoryjnych przeprowadzonych na kilku gatunkach zwierząt nie obserwowano działań niepożądanych w okresie ciąży i laktacji.
 - Nie są znane interakcje z innymi produktami leczniczymi, ale nie zaleca się jednoczesnego stosowania z innymi środkami owadobójczymi.

Przeciwwskazania:

Nie stosować u psów z ranami skóry.

Nie stosować u zwierząt z mechaniczną niedrożnością przewodu pokarmowego lub dróg moczowych, astmą oskrzelową lub innymi problemami płucnymi lub sercowo-naczyniowymi, ponieważ karbamidiny mogą powodować skurcze mięśni gładkich. Nie stosować u szczeniąt poniżej 3 miesięcy życia.

Nie stosować w przypadku znanej nadwrażliwości na substancję czynną lub którąkolwiek z substancji pomocniczych.

Działania niepożądane:

Częstość występowania działań niepożądanych określa się następująco:

- bardzo często (więcej niż 1 na 10 zwierząt z działaniami niepożądanymi na cykl leczenia).
- częste (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 100 zwierząt)
- niezbyt często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 1000 zwierząt)
- rzadkie (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 10000 zwierząt)
- bardzo rzadko (mniej niż 1 na 10000 zwierząt, wliczając pojedyncze zgłoszenia).

W bardzo rzadkich przypadkach mogą być obserwowane zmiany zachowania, takie jak niepokój lub senność.

W bardzo rzadkich przypadkach mogą wystąpić reakcje w miejscu stosowania, takie jak: świąd, rumień, zmiany skórne i utrata włosów.

W bardzo rzadkich przypadkach u niektórych zwierząt może wystąpić łagodne swędzenie i zaczerwienienie skóry.

W bardzo rzadkich przypadkach po podaniu doustnym mogą wystąpić objawy takie jak wymioty, biegunka i ślinotok.

Jeżeli po podaniu tego produktu leczniczego wystąpią działania niepożądane lub zaobserwowano niepokojące objawy, które nie zostały wymienione w ulotce dołączonej do opakowania (w tym objawy u ludzi, które są wynikiem kontaktu z produktem

leczniczym), należy powiadomić odpowiedzialnego lekarza weterynarii, podmiot odpowiedzialny lub Urząd ds. Produktów Lekczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Formularz zgłoszeniowy można pobrać ze strony internetowej <http://www.urpl.gov.pl> (Veterinary Medicinal Products Division).

W sprawie ryzyka i działań niepożądanych należy zapoznać się z ulotką dołączoną do opakowania oraz zapytać lekarza weterynarii lub farmaceutę.

Produkt leczniczy Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu Polska: Bayer Animal Health GmbH D-51368 Leverkusen, Niemcy.

Producent odpowiedzialny za zwolnienie serii: Tofivet sp.z o.o., ul.Nadwiślańska 58, 05-410 Józefów, POLSKA.