

Link do produktu: <https://www.swiat4lap.pl/kiltix-obroza-przeciw-pchlom-i-kleszczom-38-cm-dla-malych-psow-aktywna-6-mies-p-4310.html>



KILTIX obroża przeciw pchłom i kleszczom 38 cm, dla małych psów ,aktywna 6 mies.

Cena	95,00 zł
Dostępność	Dostępny
Czas wysyłki	24 godziny
Kod EAN	5909997008103
Producent	Bayer

Opis produktu

Obroża 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.

Obroża Kiltix w skrócie:

- **Obroża dla psów od 3 miesiąca 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 karbaminiany mogą powodować skurcze mięśni gładkich.

Nie stosować u szczeniąt poniżej 3 miesiąca 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 Leczniczych, 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.