

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



## KILTIX obroza przeciw pchlom i kleszczom 53 cm, dla srednich psow ,aktywna 7mies.

Cena	<b>110,00 zł</b>
Dostępność	<b>Dostępny</b>
Czas wysyłki	<b>24 godziny</b>
Kod EAN	<b>5909997000787</b>
Producent	<b>Bayer</b>

### 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 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 karbaminy 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.