

Кратка характеристика на продукта

1. Име на лекарствения продукт:

Zeel T

Зил Т.

2. Състав:

1 табл. съдържа:

Лекарствени вещества:

Cartilago suis	D4	0,3 mg
Funiculus umbilicalis suis	D4	0,3 mg
Embryo suis	D4	0,3 mg
Placenta suis	D4	0,3 mg
Rhus toxicodendron	D2	0,54 mg
Arnica montana	D1	0,6 mg
Solanum dulcamara	D2	0,15 mg
Symphytum	D8	0,15 mg
Sanguinaria canadensis	D3	0,45 mg
Sulfur	D6	0,54 mg
Nandidum	D6	0,03 mg
Coenzym A	D6	0,03 mg
Natrium diethyloxalaceticum	D6	0,03 mg
Acidum silicum	D6	3 mg
Acidum alpha-liponicum	D6	0,03 mg

3. Лекарствена форма:

таблетки за перорална употреба

4. Клинични данни

4.1. Показания:

Артроза /особено гонартроза/, полиартроза, спондилартроза, хумероскапуларен периартрит.

4.2. Дозировка и начин на приложение:

Обикновено 3-5 пъти по 1 таблетка дневно. Таблетките се поставят под езика до разтварянето им.

При деца до 3 год. възраст – по ½ таблетка до 3 пъти дневно.

От 3 до 6 год. възраст – по 1 таблетка до 3 пъти дневно.

Над 6 год. възраст – дозата за възрастни.

Поглъщането на таблетката не води до никакви вредни последствия както при деца, така и при възрастни!

4.3. Противопоказания:

Да не се предписва на пациенти, свръхчувствителни към растения от род Rhus от семейство Анакардиеви или към някоя от другите съставки на продукта! Да се използва след консултация с лекар при настоящи или

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № II-12431/22-01/06	
№ 423.04.2006	УУУ



минали чернодробни заболявания и/или при приемането на хепатотоксичен препарат. Поради съдържане на Sanguinaria canadensis да не се използва по време на бременност и кърмене.

4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки:

Ако след приложението на продукта не настъпи желаният лечебен ефект, да се направи преоценка на лечението.

4.5. Лекарствени взаимодействия:

Не са известни

4.6. Бременност и кърмене:

Поради съдържане на Sanguinaria canadensis да не се използва по време на бременност и кърмене.

4.7. Лекарството не е противопоказано при шофьори.

4.8. Нежелани реакции:

По време на приемането на препарата, съдържащи Sanguinaria canadensis в единични случаи се наблюдава повишаване на нивата на чернодробните ензими (трансаминази) и билирубин, които са признак за лекарствено причинен хепатит или жълтеница. Тези симптоми изчезват след приключване на лечението. В много редки случаи могат да се появят гастроентеритни симптоми, кожни реакции или прояви на свръхчувствителност до няколко дни след използването на лекарството.

4.9. Предозиране:

Няма

5. Фармакологични данни

5.1. Хомеопатичен лекарствен продукт

6. Фармацевтични данни:

6.1. Помощни вещества:

Lactose monohydrate	294,94 mg
Magnesium stearate	1,5 mg

6.2. Съхранение и срок на годност:

Да се пази от топлина и влага. След употреба опаковката да се затваря веднага.

Срок на годност: 5 години

Лекарството да се съхранява на недостъпно за деца място!

Да не се използва след изтичането на срока на годност, отбелязан върху опаковката!

6.3. Данни за опаковката:



Пластмасова банка/ картонена кутия
Една опаковка съдържа 50 таблетки

7. Име и адрес на производителя и притежател на решението за употреба:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
D-76532 Baden-Baden
8. Регистрационен номер
20000102/04.02.2000
9. Дата на първо разрешаване за употреба

