

## Кратка характеристика на продукта

### 1. Име на лекарствения продукт:

Zeel T, tablets

Зил Т, таблетки

### 2. Качествен и количествен състав:

1 табл. съдържа:

Активни 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
Nadidum	D6	0,03 mg
Coenzym A	D6	0,03 mg
Natrium diethyloxalacetatum	D6	0,03 mg
Acidum silicum	D6	3 mg
Acidum alpha-liponicum	D6	0,03 mg

За пълния списък на помощните вещества виж точка 6.1

### 3. Лекарствена форма:

таблетки

### 4. Клинични данни

#### 4.1. Терапевтични показания

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

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение:

Обикновено 3-5 пъти по 1 таблетка дневно. Таблетките не се гълтат, а се държат в устата 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.

#### 4.3. Противопоказания:

Свръхчувствителност към Poison ivy, Arnica и/или някоя от другите съставки на продукта. Тъй като продукта съдържа Sanguinaria, да не се използва по време на бременност и кърмене.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Reg. № 20060102	
Разрешение № 11-16552, 26.01.2012	
Одобрение № /	



#### **4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки за употреба**

Внимателно да се прилага при пациенти с настоящи или минали чернодробни заболявания и/или при едновременното приемане с хепатотоксични вещества. Пациенти с редки наследствени заболявания като непоносимост към млечна захар, недостиг на Lapp Lactase или глюкозо-галактозна малабсорбция да не приемат този лекарствен продукт. Ако симптомите продължат или се влошат да се преоценят лечението.

Погълдането на таблетката не води до никакви вредни последствия!

#### **4.5. Лекарствени взаимодействия:**

Не са известни

#### **4.6. Бременност и кърмене:**

Да не се прилага по време на бременност и кърмене

#### **4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8. Нежелани лекарствени реакции:**

По време на лечението с продукти, съдържащи Sanguinaria, има съобщавани случаи на повищени нива на чернодробните функционални ензими (трансаминаза) и увеличение на серумния билирубин до лека рествено-индуцирана жълтеница (иктер; лекарствено обусловен токсичен хепатит), които се нормализират или понижават след прекратяване на приема на лекарството. В много редки случаи могат да се появят гастроентеритни усложнения или кожни реакции - до няколко дни след приема на лекарството. В единични случаи реакции на свръхчувствителност могат да се появят при пациенти с доказана свръхчувствителност към растения от сем. сложноцветни (Anacardiceae, т.е. Arnica)

#### **4.9. Предозиране:**

Не е приложимо

### **5. Фармакологични данни**

#### **5.1. Фармакодинамични свойства:**

Хомеопатичен лекарствен продукт

#### **5.2. Фармакокинетични свойства:**

Хомеопатичен лекарствен продукт

#### **5.3. Предклинични данни за безопасност:**

Няма данни

### **6. Фармацевтични данни:**

#### **6.1. Списък на помощните вещества:**

Лактоза

Магнезиев стеарат

#### **6.2. Несъвместимости:**



Не е приложимо

**6.3. Срок на годност:**

Срок на годност: 5 години

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

**6.4. Специални условия за съхранение:**

Без специални условия на съхранение.

Продуктът да се съхранява на място далече от погледа и досега на деца !

**6.5. Данни за опаковката:**

Пластмасова банка/ картонена кутия

Една опаковка съдържа 50 таблетки

**6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне/и работа:**

Няма специални изисквания.

**7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

D-76532 Baden-Baden, Германия

**8. Регистрационен номер**

20000102

**9. Дата на първо разрешаване за употреба**

**10. Дата на последна редакция на текста:** 03.2011

