

## Zāļu apraksts

**1 Zāļu nosaukums*****Zeel T tabletes*****2 Kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs**

1 tablete satur aktīvās vielas:

Cartilago suis	D 4	0,3 mg
Funiculus umbilicalis suis	D 4	0,3 mg
Embryo suis	D 4	0,3 mg
Placenta suis	D 4	0,3 mg
Toxicodendron quercifolium	D 2	0,54 mg
Arnica montana	D 1	0,6 mg
Solanum dulcamara	D 2	0,15 mg
Symphytum officinale	D 8	0,15 mg
Sanguinaria canadensis	D 3	0,45 mg
Sulfur	D 6	0,54 mg
Nadidum	D 6	0,03 mg
Coenzymum A	D 6	0,03 mg
Natrium diethyloxalaceticum	D 6	0,03 mg
Acidum alpha-liponicum	D 6	0,03 mg
Acidum silicicum	D 6	3 mg

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

**3 Zāļu forma**

Tabletes

**4 Klīniskā informācija****4.1 Terapeitiskās indikācijas**

Artoze (īpaši ceļa locītavas artoze); poliartroze, spondiloartroze, pleca-lāpstiņas periartrīts.

**4.2 Devas un lietošanas veids**

Parasti lieto pa 1 tabletei 3-5 reizes dienā, ļaujot izšķīst tabletei zem mēles.

Nav pietiekošas pieredzes par lietošanu bērniem līdz 12 gadu vecumam, tādēļ lietot tikai pēc ārsta konsultācijas.

**4.3 Kontrindikācijas**

Paaugstināta jutība pret jebkuru zāļu sastāvdaļu.

Paaugstināta jutība pret indīgo efeju un paaugstināta jutība pret arniku.

**4.4 Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Satur laktozi.

Aknu funkciju raksturlielumi jākontrolē, ja zāles tiek lietotas ilgāk par 4 nedēļām. Jāievēro piesardzība, ja pacientam anamnēzē ir bijusi aknu slimība, vai, ja vienlaikus tiek lietotas hepatoksiskas zāles.

Nelietot grūtniecības un zīdīšanas laikā, jo sastāvā ietilpst *Sanguinaria*.

Šīs zāles nevajadzētu lietot pacientiem ar retu iedzimtu galaktozes nepanesību, *Lapp* laktāzes deficītu vai glikozes-galaktozes malabsorbciju.

4.5 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi  
Nav novērota.

4.6 Grūtniecība un zīdīšana  
Nelietot grūtniecības un zīdīšanas laikā, jo sastāvā ietilpst *Sanguinaria*.

4.7 Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus  
Neietekmē spējas vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

4.8 Nevēlamās blakusparādības  
Tāpat kā citas zāles, *Zeel T* var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas. Ļoti retos gadījumos iespējamas paaugstinātas jutības reakcijas. Terapijas laikā ar zālēm, kas satur *Sanguinaria* alkaloidus, ir bijuši atsevišķi ziņojumi par aknu enzīmu (transamināžu) paaugstinātu aktivitāti un paaugstinātu bilirubīna līmeni serumā līdz pat zāļu izraisītai dzeltei (ar zālēm saistītu toksisku hepatītu), kas normalizējās vai samazinājās, pārtraucot lietot preparātu. Ļoti retos gadījumos gastrointestināli traucējumi vai ādas reakcijas var rasties dažas dienas pēc zāļu lietošanas. Personām, kurām ir paaugstināta jutība pret zāļu sastāvdaļām (piem., arniku), retos gadījumos ir iespējamas paaugstinātas jutības reakcijas (līdz pat anafilaktiskām reakcijām).

4.9 Pārdozēšana  
Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem

## 5 Farmakoloģiskās īpašības

5.1 Farmakodinamiskās īpašības  
Farmakoterapeitiskā grupa: Homeopātiskas zāles.  
ATĶ kods V03AX  
Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.2 Farmakokinētiskās īpašības  
Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.3 Pirmsklīniskie dati par drošību  
Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

## 6 Farmaceitiskā informācija

6.1 Palīgvielu saraksts  
Palīgvielas: laktozes monohidrāts ( 1 tablete satur aptuveni 300 mg laktozes), magnija stearāts.

6.2 Nesaderība  
Nav piemērojama.

6.3 Uzglabāšanas laiks  
5 gadi.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi  
Sargāt no gaismas. Uzglabāt oriģinālā iepakojumā.

6.5 Iepakojuma veids un saturs  
Balts polipropilēna flakons ar vāciņu/kartona kārba. Iepakojumā pa 50 tabletēm

6.6 Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai un norādījumi par sagatavošanu lietošanai  
Nav īpašu prasību.

**7 Reģistrācijas apliecības īpašnieks:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Str.2-4,  
D-76532 Baden-Baden  
Vācija

**8 Reģistrācijas numurs:**

98-0184

**9 Reģistrācijas /Pārreģistrācijas datums:**

14.04.2003

**10 Teksta pēdējās pārskatīšanas datums:**

08.10.2008