

Zāļu apraksts

1. Zāļu nosaukums***Angin–Heel S tabletes*****2. Kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs**

1 tablete satur aktīvās vielas:

Hydrargyrum bicyanatūm	D8	30 mg
<i>Phytolacca americana</i>	D4	30 mg
<i>Apis mellifica</i>	D4	30 mg
<i>Arnica montana</i>	D4	30 mg
<i>Hepar sulfuris</i>	D6	60 mg
<i>Solanum dulcamara</i>	D4	60 mg
<i>Atropa belladonna</i>	D4	60 mg

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3. Zāļu forma

Angin – Heel S tabletes ir baltas līdz dzeltenbaltas, apaļas un plakanas tabletes ar noslīpinātu šķautni.

4. Klīniskā informācija**4.1 Terapeitiskās indikācijas**

Rīkles un mandeļu iekaisuma, kas noris ar apgrūtinātu rīšanu, sāpēm un apsārtumu, atbalstošai terapijai.

4.2 Devas un lietošanas veids

Pieaugušajiem un bērniem no 12 gadu vecuma: 1 tablete jāizšķīdina mutē 3 reizes dienā. Akūtu traucējumu sākuma terapijā pa 1 tabletei ik pēc 15 minūtēm (2 stundu laikposmā).

Bērniem no 2 līdz 5 gadu vecumam: jālieto pa 1 tabletei 1 līdz 2 reizes dienā. Akūtu traucējumu sākuma terapijā jālieto pa 1 tabletei ik pēc 1-2 stundām (2 stundu laikposmā).

Bērniem no 6 līdz 11 gadu vecumam: jālieto pa 1 tabletei 2 reizes dienā. Akūtu traucējumu sākuma terapijā jālieto pa 1 tabletei ik pēc 1-2 stundām (2 stundu laikposmā).

Tabletēm jāļauj lēni izšķīst mutē, tās jālieto ēdienreīžu starplaikā. Dodot bērniem, tableti var sasmalcināt un pievienot nelielam ūdens daudzumam

4.3 Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret aktīvajām vielām vai kādu citu Angin-Heel S tabletes sastāvdaļu, piemēram, pret Arnica vai citu kurvjziežu (ASTERACEAE) dzimtes augu.

4.4 Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Satur laktozi. 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

Klīniskie dati par lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā nav pieejami. Nelabvēlīga ietekme līdz šim nav novērota.

4.7 Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Neietekmē spējas vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

4.8 Nevēlamās blakusparādības

Iespējama alergiska reakcija vai pastiprināta siekalu sekrēcija pret homeopātiski aktīvo vielu *hydrargyrum bityanatum* (mercury). Šādā gadījumā zāļu lietošana jāpārtrauc.

Retos gadījumos var rasties paaugstinātas jutības reakcijas cilvēkiem ar paaugstinātu jutību pret kurvjziežu dzimtes augiem (Arniku).

4.9 Pārdozēšana

Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem

5. Farmakoloģiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: Homeopātiskas zāles.
ATĶ kods V03AX

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.2 Farmakokinētiskās īpašības

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.3 Preklīniskie dati par drošību

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

6. Farmaceitiskā informācija

6.1 Palīgvielu saraksts

Laktozes monohidrāts, magnija stearāts.

6.2 Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3 Uzglabāšanas laiks

5 gadi.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā. Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

6.5 Iepakojuma veids un saturs

Flakons /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:

00-0101

9. Reģistrācijas /Pārreģistrācijas datums:

16.02.2000
08.03.2005

10. Teksta pēdējās pārskatīšanas datums:

20.03.2010.