

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20000102
Разрешение №	BG/М/М/ - 57233
	19. 04. 2021
Одобрение №	/

Кратка характеристика на продукта

1. Име на лекарствения продукт:

Зил Т, таблетки
Zeel T, tablets

2. Качествен и количествен състав:

Какво съдържа Зил Т:

1 табл. съдържа:

Активни вещества:

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

За пълния списък на помощните вещества виж точка 6.1

3. Лекарствена форма:

Бели до почти бели кръгли таблетки с фасета

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 растения от семейство Asteraceae и/или някои от другите съставки на продукта.



4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

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 преоцени лечението.

Поглъщането на таблетката не води до никакви вредни последствия!

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене:

Не се очаква неблагоприятен ефект по време на бременност и кърмене, тъй като системната експозиция е пренебрежимо малка

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:

В много редки случаи могат да се появят гастроентестинални 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 (Asteraceae), т.е. арника

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35 928903417

уебсайт: www.bda.bg

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 монохидрат
Магнезиев стеарат

6.2. Несъвместимости:
Неприложимо

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, недостъпно за деца.

6.5. Данни за опаковката:
Бяла пластмасова опаковка за таблетки с по 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. Номер на разрешението за употреба
Регистрационен номер 20000102

9. Дата на първо разрешаване/подновяване на разрешението за употреба
Дата на първо разрешаване – 04.02.2000
Дата на подновяване на разрешението за употреба – 26.01.2012

10. Дата на последна актуализация на текста: 03.2021

