

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Зил Т маз
Zeel T ointment

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

100 g съдържат:

Активни вещества:

Cartilago suis	D2	0,001 g
Funiculus umbilicalis suis	D2	0,001 g
Embryo suis	D2	0,001 g
Placenta suis	D2	0,001 g
Rhus toxicodendron	D2	0,27 g
Arnica montana	D2	0,3 g
Solanum dulcamara	D2	0,075 g
Symphytum	D8	0,75 g
Sanguinaria canadensis	D2	0,225 g
Sulfur	D6	0,27 g
Nadidum	D6	0,01 g
Coenzym A	D6	0,01 g
Acidum alpha-liponicum	D6	0,01 g
Natrium diethyloxalaceticum	D6	0,01 g
Acidum silicicum	D6	1 g

Помощно(и) вещество(а) с известно действие: цетилстеарил алкохол, етанол.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Маз

Бяла до светло-жълтеникава хомогенна маз.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**4.1. Терапевтични показания**

Артроза (особено гонартроза), полиартроза, спондилартроза, хумероскапуларен периартрит.

4.2 Дозировка и начин на приложениеДозировка

Ако няма друго предписание, при възрастни и деца над 6 годишна възраст се нанася върху засегнатите места сутрин и вечер, напр. в областта на колянната става се втрива от мазта лента с дължина 4-5 см.

Начин на приложение

Външно.

Употреба при деца

За деца над 6 годишна възраст.



4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното(ите) вещество(а) или към някои от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Ако симптомите продължат или се влошат да се преоцени лечението.
Този лекарствен продукт съдържа 1030 mg алкохол (етанол) в 10 g (10.3% w/w).
Може да причини усещане за изгаряне върху увредена кожа.

Цетилстеарил алкохол може да предизвика локални кожни реакции (контактен дерматит).
Да се избягва контакт с очи, лигавици, открити рани или увредена кожа.

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

Не са известни.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

За този лекарствен продукт няма клинични данни за бременост 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

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. В много редки случаи може да предизвика реакция на свръхчувствителност и/или алергична кожна реакция.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция 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 СВОЙСТВА

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

Етанол 96%
Пречистена вода
Емулгиращ цетилстеарилов алкохол (тип А)
Течен парафин
Бял мек парафин
Съдържа 12,8 об.% алкохол

6.2. Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3. Срок на годност

Срок на годност: 3 години
Срок на годност след отваряне на опаковката – 12 месеца
Да не се използва след изтичането на срока на годност, отбелязан върху опаковката!

6.4. Специални условия на съхранение

Няма специални изисквания.
Продуктът да се съхранява на място далече от погледа и досега на деца!

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Алуминиева туба с вътрешно и външно лаково покритие, херметически затворена с мембрана и зелена капачка от PP, съдържаща 50 g маз / картонена кутия.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden, Германия
Phone: 0049 (0)7221 501 00, Fax: 0049 (0)7221 501 485

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg. № 20000094

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 31.12.1994
Дата на последно подновяване: 26.01.2012

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

02/2023

