

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
**INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE**

**ZEEL® T**  
**soluție injectabilă**

**Numărul certificatului de înregistrare**  
în Republica Moldova: Nr. 13973 din 14.04.2009

**Denumirea comercială**  
Zeel® T

**Compoziția**

1 fiolă (2,0 ml soluție injectabilă) conține:

*substanțe active:* Acidum alpha-liponicum D8 2 mg, Arnica montana D4 200 mg, Cartilago suis D6 2 mg, Coenzymum A D8 2 mg, Embryo suis D6 2 mg, Funiculus umbilicalis suis D6 2 mg, Nadidum D8 2 mg, Natrium diethyloxalaceticum D8 2 mg, Placenta suis D6 2 mg, Sanguinaria canadensis D4 3 mg, Solanum dulcamara D3 10 mg, Sulfur D6 3,6 mg, Symphytum officinale D6 10 mg, Toxicodendron quercifolium D2 10 mg.

*excipienți:* clorură de sodiu, apă pentru injecții.

**Forma farmaceutică**

Soluție injectabilă.

**Descrierea medicamentului**

Lichid transparent, incolor, fără miros.

**Grupa farmacoterapeutică**

Medicament homeopat.

**Proprietăți farmacologice**

Preparatul manifestă acțiune antiinflamatoare, analgezică, condroprotectoare și regeneratoare.

**Indicații terapeutice**

Artroze (în special gonartroze), poliartroze, spondiloartroze, periartrită brahioscapulară.

**Doze și mod de administrare**

Câte 2,0 ml (o fiolă) de 2 ori pe săptămână intramuscular, subcutanat, intracutanat, paravertebral.

**Reacții adverse**

În cazuri unice se pot manifesta reacții de hipersensibilitate la componentele preparatului (hiperemie tranzitorie, tumefiere, dureri la locul injectării).

**Contraindicații**

Hipersensibilitate la componentele preparatului.



### **Supradozaj**

Nu sunt relatate cazuri de supradozaj.

### **Atenționări și precauții speciale de utilizare**

Nu sunt.

### **Administrarea în sarcină și perioada de alăptare**

Este contraindicat.

### **Influența asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje**

Nu are influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

### **Interacțiuni cu alte medicamente**

Este compatibil cu alte medicamente.

### **Prezentare, ambalaj**

Soluție injectabilă. Câte 2,0 ml în fiole. Câte 10 sau 100 (5x20) fiole împreună cu instrucțiunea pentru administrare se plasează în cutie de carton.

### **Păstrare**

A se păstra la temperatura sub 25 °C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

### **Termen de valabilitate**

5 ani. A nu se utiliza după data de expirare indicată pe ambalaj.

### **Statutul legal**

Cu prescripție medicală.

### **Data ultimei revizuirii a textului**

Iulie 2012.

### **Numele și adresa producătorului**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden

Germania

***La apariția oricărei reacții adverse informați secția de farmacovigență a  
Agenției Medicamentului (tel. 73-70-02)***

