
Zeel® comp. N

Rhus toxicodendron D4+ ASSOCIAÇÃO

Medicamento Antihomotóxico.

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Solução injetável – Cartucho com 10 ampolas de 2,0 ml cada.

VIA PARENTERAL

OUTRA FORMA FARMACÊUTICA, VIA DE ADMINISTRAÇÃO E APRESENTAÇÃO

Comprimidos sublinguais – Via oral – Frasco com 50 comprimidos.

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

1 ampola de 2,0 ml (= 2g) contém: 10 mg de Rhus toxicodendron D4 Dil.; 1 mg de Dulcamara D4 Dil.; 3 mg de Sulfur D10 Dil.; 2 mg de Arnica montana D4 trit.; 1 mg de Sanguinaria canadensis D4 Dil., em solução isotônica (cloreto de sódio e água para injetável qsp).

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AO PROFISSIONAL DE SAÚDE

INDICAÇÕES

Zeel comp. N é indicado nos casos de artrose, em particular gonartrose; poliartrite; espondiloartrose; periartrose escapulo-humeral.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O medicamento Zeel comp. N é preparado segundo a farmacotécnica homeopática, cujos métodos de diluição e de dinamização estão descritos na Farmacopéia Homeopática Alemã. Sua aplicação atende aos princípios da Homotoxicologia. Esta terapêutica considera as enfermidades como a expressão de uma resposta defensiva do organismo contra as homotoxinas endógenas e as exógenas, ou o resultado de danos tóxicos que o organismo tenta compensar, com a finalidade de restabelecer dentro do possível a homeostase. A Homotoxicologia está baseada nos princípios da Homeopatia aplicados ao conhecimento da cibernética e da imunologia e integrados ao conceito médico da patologia humoral de Hipócrates, da patologia solidária de Giorgio Bablivi, (os responsáveis pelas enfermidades devem ser os elementos integrantes do organismo como portadores de vida que são, ou como causas, e não uma mescla confusa de humores: sangue, fleuma, bilis amarela e negra), os conceitos da patologia celular de Rudolf Virchow (1858) e os da patologia molecular ligada aos nomes de H. Schade e P. Grawitz (1946).

Este complexo foi elaborado de acordo com o Princípio do Efeito Inverso descrito por Arndt-Schultz, também denominado Lei Biológica Básica, que estabelece que “estímulos fracos provocam a atividade vital; estímulos médios aumentam a atividade vital; estímulos fortes detêm a atividade vital e estímulos muito fortes destroem a atividade vital”, e o Princípio de Bürgi que estabelece que “Duas substâncias que provocam a mesma alteração funcional, respectivamente e que eliminam o mesmo sintoma da doença, somam-se em suas atuações quando possuem os mesmos pontos de atuação e se potencializam quanto estes são distintos”. Portanto as substâncias que compõem este complexo foram selecionadas tendo por base a patogenesia descrita nas Matérias Médicas e sua indicação está embasada nas atividades dos componentes homeopáticos individuais, descritos em matérias médicas homeopáticas.

CONTRA-INDICAÇÕES

Este medicamento é contra-indicado aos pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

As orientações e recomendações previstas na bula estão relacionadas à via de administração indicada. O uso por outras vias pode envolver risco e devem estar sob a responsabilidade do prescritor.

Zeel comp. N está na categoria C de risco na gravidez. Este medicamento não deve ser utilizado durante a gravidez, exceto sob orientação médica, ou do cirurgião dentista.

Zeel comp. N não deve ser utilizado durante a lactação sem acompanhamento médico.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não são conhecidas interações medicamentosas com outros medicamentos e alimentos.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Este medicamento deve ser armazenado, sempre na embalagem original, em local seco e à temperatura ambiente (15 e 30°C), longe de qualquer tipo de fonte de calor e, ou umidade.

A solução de Zeel comp. N é incolor, límpida, inodora e com sabor salgado.

Este medicamento tem validade de 60 meses.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido.

Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

Proteger da luz solar e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: forno de microondas, aparelho celular, televisão, etc.

Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

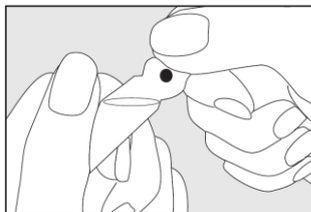
Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Via parenteral.

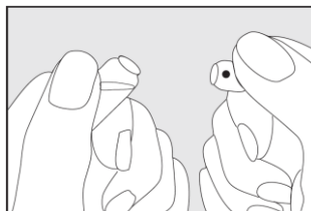
Adultos: no geral aplicar 1 ampola duas vezes por semana, por via subcutânea (inclusive periarticular), intramuscular, intracutânea, intravenoso.

Como abrir a ampola:



Ponto colorido para cima!

Fazer o líquido eventualmente contido na parte superior da ampola passar para a parte inferior por meio de movimentos circulares ou pequenos golpes de dedo.



Ponto colorido para cima!

Segurando firmemente o corpo da ampola numa mão, aplicar com a outra uma força sobre a parte superior, em direção contrária ao ponto (ou seja, para baixo), até o rompimento do gargalo da ampola.

REAÇÕES ADVERSAS

Em alguns casos, podem aparecer alterações no fígado como: aumento de enzimas (transaminases) e de bilirrubina. Em casos individuais, podem ocorrer icterícia e hepatite. Nestes casos, interrompa o tratamento e entre em contato com o seu médico. Em casos muito raros, sintomas gastrointestinais, ou reações de pele podem aparecer depois de algum tempo após ter usado o medicamento.

O médico deve informar ao paciente para entrar em contato, caso os sintomas persistam por mais de 2 dias, ou se agravem. No caso do tratamento ser longo, acompanhar a evolução do paciente durante todo o período do tratamento.

SUPERDOSE

A conduta nos casos de ingestão acidental é observar o surgimento de alguma manifestação clínica, tais como: tontura, enjôo, náuseas e dor de cabeça e, caso isto aconteça, suspenda o uso do medicamento e procure o seu médico, ou o farmacêutico.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

Venda sob prescrição médica.

MS: 1.6198.0011.002-6

Farmacêutico responsável: Wilton Adão CRF-SP nº 46.806.

Fabricado por: Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 – Baden-Baden, Alemanha.

Importado e distribuído por:

Heel do Brasil Biomédica Ltda.

Alameda Tocantins, 630 – G8 – Alphaville – 06455-020 – Barueri – SP

CNPJ: 05.994.539/0001-27

SAC: 0800-7709000

www.heel.com.br