

Liebe Patientin, lieber Patient!

041354/5004 DE

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

## Gebrauchsinformation

# Zeel<sup>®</sup> comp. N

## Tabletten

Homöopathisches Arzneimittel

**Zusammensetzung:** In einer Tablette sind verarbeitet: Arzneilich wirksame Bestandteile: Toxicodendron quercifolium Dil. D2 1,0 mg; Solanum dulcamara Dil. D2 0,3 mg; Sulfur Dil. D6 0,75 mg; Arnica montana Dil. D2 0,5 mg; Sanguinaria canadensis Dil. D4 0,45 mg.

Sonstige Bestandteile: Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.)

Tabletten 100/250

**Indikationsgruppe:** Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen des Bewegungsapparates.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Straße 2-4, D-76532 Baden-Baden

Telefon: 0 72 21/501-00, Fax: 0 72 21/501-690

**Anwendungsgebiete:** Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Rheumatische Gelenksbeschwerden. Bei akuten Zuständen, die z.B. mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung von Gelenken einhergehen sowie andauernden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden


**Gegenanzeigen:** Gegenanzeigen sind Krankheiten und Umstände, bei denen bestimmte Arzneimittel nicht angewendet werden dürfen. Diese sind nachfolgend aufgeführt.

*Wann dürfen Sie Zeel comp. N nicht anwenden?* Zeel comp. N darf nicht angewendet werden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Giftsumachgewächse oder bei Überempfindlichkeit gegen Arnica und andere Korbblütler.

*Wann dürfen Sie Zeel comp. N erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden?* Im folgenden wird beschrieben, wann Sie Zeel comp. N nur unter bestimmten Bedingungen und nur mit besonderer Vorsicht anwenden dürfen. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen.

Bei bestehenden Lebererkrankungen oder solchen in der Vorgeschichte und/oder gleichzeitiger Anwendung leberschädigender Stoffe soll Zeel comp. N nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

# -Heel



Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten? Aufgrund des Bestandteils kanadische Blutwurz (*Sanguinaria canadensis*) soll Zeel comp. N in Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen? Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:** Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Zeel comp. N daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

**Wechselwirkungen:** Keine bekannt.

Allgemeiner Hinweis: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

**Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:** Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Zeel comp. N nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Zeel comp. N sonst nicht richtig wirken kann!

**Wieviel von Zeel comp. N und wie oft sollten Sie Zeel comp. N anwenden?** 3mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen.

**Wie lange sollten Sie Zeel comp. N anwenden?** Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

**Nebenwirkungen:**

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Zeel comp. N auftreten? In Einzelfällen sind während der Behandlung mit sanguinarinhaltigen Arzneimitteln Anstiege der Leberfunktionswerte (Transaminasen) und des Bilirubins bis hin zu einer arzneimittelbedingten Gelbsucht (medikamentös-toxische Hepatitis) beobachtet worden, die sich nach Absetzen des Präparates wieder zurückbildet. In sehr seltenen Fällen können – auch einige Tage nach Einnahme des Arzneimittels – Magen-Darm-Beschwerden oder Hautreaktionen auftreten.

Hinweis: Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

**Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:**

Das Verfalldatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

**Stand der Information:** 12/2001

---

Nichtamtlicher Teil der Packungsbeilage:

Zusätzliche Hinweise für den Patienten: Heel-Arzneimittel sind überwiegend homöopathische Kombinationspräparate (sogenannte Antihomotoxika). Sie enthalten Wirkstoffe unter anderem aus dem Pflanzen- und Mineralreich. Diese antihomotoxischen Arzneimittel wurden aufbauend auf der Homöopathie Hahnemanns und den Erkenntnissen der Homotoxinlehre Dr. Reckewegs zusammengestellt. Die antihomotoxische Medizin ist eine spezielle Form der Homöopathie, die körpereigenen und von außen zugeführten Schadstoffen (= Homotoxine) entgegenwirkt.

Antihomotoxische Arzneimittel von Heel sind auch ohne Rezept in jeder Apotheke erhältlich.

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Abteilung Öffentlichkeitsarbeit

Postfach 10 03 49 · D-76484 Baden-Baden

