**ZĀĻU APRAKSTS**

**1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Angin-Heel S tabletes

**2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

1 tablete satur aktīvās vielas:

Hydrargyrum bicyanatum D 8 30 mg

Phytolacca americana D 4 30 mg

Apis mellifica D 4 30 mg

Arnica montana D 4 30 mg

Hepar sulfuris D 6 60 mg

Solanum dulcamara D 4 60 mg

Atropa belladonna D 4 60 mg

Palīgviela(-s) ar zināmu iedarbību: laktozes monohidrāts (300 mg laktozes)

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

**3. ZĀĻU FORMA**

Tabletes

Angin-Heel S tabletes ir baltas līdz dzeltenbaltas, apaļas un plakanas tabletes ar noslīpinātu šķautni.

**4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

**4.1. Terapeitiskās indikācijas**

Rīkles un mandeļu iekaisuma, kas noris ar apgrūtinātu rīšanu, sāpēm un apsārtumu, atbalstošai terapijai.

**4.2. Devas un lietošanas veids**

Devas

Pieaugušajiem un bērniem no 12 gadu vecuma: 1 tablete jāizšķīdina mutē 3 reizes dienā. Akūtu traucējumu sākuma terapijā pa 1 tabletei ik pēc 15 minūtēm (2 stundu laika posmā).

Bērniem no 2 līdz 5 gadu vecumam: jālieto pa 1 tabletei 1 līdz 2 reizes dienā. Akūtu traucējumu sākuma terapijā jālieto pa 1 tabletei ik pēc 1-2 stundām (2 stundu laika posmā).

Bērniem no 6 līdz 11 gadu vecumam: jālieto pa 1 tabletei 2 reizes dienā. Akūtu traucējumu sākuma terapijā jālieto pa 1 tabletei ik pēc 1-2 stundām (2 stundu laika posmā).

Lietošanas veids

Tabletēm jāļauj lēni izšķīst mutē, tās jālieto ēdienreižu starplaikā. Dodot bērniem, tableti var sasmalcināt un pievienot nelielam ūdens daudzumam.

**4.3. Kontrindikācijas**

Paaugstināta jutība pret aktīvajām vielām vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaitītajām palīgvielām, piemēram, pret Arnica vai citu kurvjziežu (*Asteraceae*) dzimtes augu.

**4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Satur laktozi. Šīs zāles nevajadzētu lietot pacientiem ar retu iedzimtu galaktozes nepanesību, Lapp laktāzes deficītu vai glikozes–galaktozes malabsorbciju.

**4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Nav novērota.

**4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti**

Klīniskie dati par lietošanu grūtniecības un krūts barošanas periodā nav pieejami. Nelabvēlīga ietekme līdz šim nav novērota.

**4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus**

Angin-Heel S tabletes neietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

**4.8. Nevēlamās blakusparādības**

Iespējamas alerģiskas reakcijas vai pastiprināta siekalu sekrēcija kā reakcija uz homeopātiski aktīvo vielu *Hydrargyrum bicyanatum* (dzīvsudrabu). Šādā gadījumā zāļu lietošana jāpārtrauc.

Retos gadījumos var rasties paaugstinātas jutības reakcijas cilvēkiem ar paaugstinātu jutību pret kurvjziežu dzimtes augiem (piem., arniku).

Ziņošana par iespējamām nevēlamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvumu/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīga, LV 1003. Tālr.: +371 67078400; Fakss: +371 67078428. Tīmekļa vietne: [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv)

**4.9. Pārdozēšana**

Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem.

**5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS**

**5.1. Farmakodinamiskās īpašības**

Farmakoterapeitiskā grupa: Homeopātiskas zāles.

ATĶ kods V03AX

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

**5.2. Farmakokinētiskās īpašības**

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

**5.3. Preklīniskie dati par drošumu**

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

**6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

**6.1. Palīgvielu saraksts**

Laktozes monohidrāts, magnija stearāts.

**6.2. Nesaderība**

Nav piemērojama.

**6.3. Uzglabāšanas laiks**

5 gadi.

**6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

**6.5. Iepakojuma veids un saturs**

Polipropilēna flakons ievietots kartona kārbiņā. Iepakojumā pa 50 tabletēm

**6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai <un citi norādījumi par rīkošanos>**

Nav īpašu prasību.

**7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str.2-4,

D-76532 Baden-Baden

Vācija

**8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

00-0101

**9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Reģistrācijas datums: 2000. gada 16. februāris.

Pēdējās pārreģistrācijas datums: 2010. gada 18. jūnijs.

**10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

04/2015