

Bula para o Paciente – Zeel-Artro® Solução Injetável

Zeel-Artro®

Rhus toxicodendron D2 + ASSOCIAÇÃO

MEDICAMENTO ANTI-HOMOTÓXICO

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Solução Injetável – Ampolas com 2,0 ml.

USO Intravenoso, Intra-articular, Intradérmico, Intramuscular e Subcutâneo

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

COMPOSIÇÃO

1 ampola de 2,0 ml contém: 2 mg de Acidum alpha-lipoicum D8; 200 mg de Arnica montana D4; 2 mg de Cartilago suis D6; 2 mg de Coenzym A D8; 2 mg de Embryo suis D6; 2 mg de Funiculus umbilicalis suis D6; 2 mg de Nadidum D8; 2 mg de Dietiloxalacetato de sódio D8; 2 mg de Placenta suis D6; 10 mg de Rhus toxicodendron D2; 3 mg de Sanguinaria canadensis D4; 10 mg de Dulcamara D3; 3,6 mg de Sulphur D6; 10 mg de Symphytum officinale D6; em 1,765 mg de solução isotônica (cloreto de sódio e água para injetável). Este produto contém pequena quantidade de álcool (1 ampola contém 0,10 % de álcool).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Zeel-Artro® é indicado como auxiliar no tratamento da artrose/ osteoartrite e/ ou doenças reumáticas das articulações.

A indicação deste medicamento somente poderá ser alterada a critério do prescritor.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A aplicação do medicamento anti-homotóxico atende aos princípios da Homotoxicologia. Esta terapêutica considera as enfermidades como a expressão de uma resposta defensiva do organismo contra as toxinas produzidas pelo organismo, ou ingeridas, ou inaladas, ou o resultado de danos tóxicos que o organismo tenta compensar, com a finalidade de restabelecer dentro do possível o equilíbrio biológico. Este conceito de tratamento nasceu na terapêutica homeopática a qual está embasada no princípio da similitude, na lei de cura e na patogenia das substâncias medicamentosas descritas nas Matérias Médicas Homeopáticas, bem como, nos conceitos da imunologia.

Medicamentos anti-homotóxicos são indicados segundo a individualidade de cada paciente e não para doenças específicas.

A dose do medicamento anti-homotóxico é individualizada para cada paciente.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado às pessoas com alergia (hipersensibilidade) aos componentes da fórmula.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica, ou do cirurgião-dentista.

Durante a lactação não use este medicamento sem orientação do seu médico.

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Nenhuma interação com outros medicamentos foi reportada, nem é expectável a sua ocorrência devido à natureza deste medicamento.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

Este medicamento contém ÁLCOOL.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

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

Bula para o Paciente – Zeel-Artro® Solução Injetável

A solução injetável de Zeel-Artro® é incolor, límpida e inodora.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

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

Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

Caso você observe alguma mudança no aspecto do medicamento que ainda esteja no prazo de validade, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

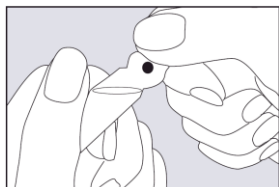
6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é de uso parenteral (Intravenoso, Intra-articular, Intradérmico, Intramuscular e Subcutâneo)

Dose recomendada: Adultos e crianças acima de 12 anos: aplicar 1 ampola (i.v., i.a., i.d., i.m. ou s.c.) de 1 a 3 vezes por semana, ou conforme prescrição médica. Para casos agudos, aplicar 1 ampola (i.v., i.a., i.d., i.m. ou s.c.) diariamente, ou conforme prescrição médica.

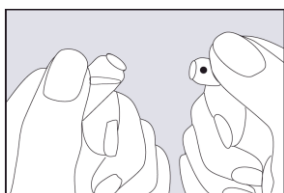
ATENÇÃO! O conteúdo restante contido na ampola não deverá ser utilizado futuramente, portanto, sobras deverão ser descartadas e uma nova ampola utilizada.

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.

Você deve adquirir, para cada aplicação, uma seringa de 3 ml e agulha de 30 mm x 0,70 mm.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Informe ao seu médico ou cirurgião dentista o aparecimento de sintomas novos, agravamento de sintomas atuais ou retorno de sintomas antigos, pois pode significar uma reação ao medicamento, que pode requerer uma nova orientação do prescriptor.

O uso inadequado do medicamento pode mascarar ou agravar sintomas.

Consulte um clínico regularmente. Ele avaliará corretamente a evolução do tratamento. Siga corretamente suas orientações.

Mantenha sempre a dose e a frequência de uso indicadas pelo prescriptor ou o modo de usar sugerido nesta bula. Não desaparecendo os sintomas em até 21 dias, consulte um profissional de saúde. No caso de aparecimento de sinais e sintomas de alerta que indiquem gravidade, procure avaliação médica com urgência.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você esqueça-se de tomar o medicamento, não duplique a quantidade de medicamento na próxima tomada.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Em casos muito raros, reações de pele podem aparecer durante o uso deste medicamento.

Bula para o Paciente – Zeel-Artro® Solução Injetável

Observação: durante a utilização de um medicamento dinamizado os sintomas poderão piorar temporariamente (piora inicial). Nestes casos o uso do medicamento deverá ser interrompido.

Em caso de sintomas que causem mal-estar durante o tratamento, procure seu médico ou farmacêutico.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTOS?

Não foram reportados quaisquer casos de sobredosagem, nem é expectável a sua ocorrência devido à natureza deste medicamento. A conduta nos casos de ingestão acidental e, ou ingestão acima da dose sugerida, ou prescrita, é observar o surgimento de alguma manifestação clínica, tais como: tontura, enjoo, 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 uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

Venda sob prescrição médica.

Registro: 1.6198.0017

Produzido por:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 – Baden-Baden, Alemanha

Importado por:
Herbarium Laboratório Botânico Ltda.
Av. Santos Dumont, 1100
83403-500 – Colombo – PR

Registrado por:
Heel do Brasil Biomédica Ltda.
Avenida Santos Dumont, 1100 3º andar
83403-500 – Colombo – PR
CNPJ: 05.994.539/0001-27
SAC: 0800-7709000
www.heel.com.br

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 12/11/2025.

