Биологически активная добавка к пище



«ВЕНОТОНИК. Комплекс 4 экстрактов»

Форма выпуска: таблетки по 500 мг

Область применения: в качестве биологически активной добавки к пище, дополнительного источника рутина.

Входящие в состав компоненты способствуют предупреждению развития хрони- ческой венозной недостаточности, уменьшению чувства тяжести в ногах, повышению тонуса сосудов, уменьшению проницаемости и ломкости капилляров, укреплению стенки кровеносных сосудов, улучшению микроциркуляции и венозного кровообра- щения, предупреждению варикозного расширения вен. Способствует поддержанию тонуса вен прямой кишки, восстановлению эпителиальных тканей и снижению риска обострений.

Состав: целлюлоза микрокристаллическая (носитель), экстракт каштана конского, лактозы моногидрат, экстракт коры белой ивы, экстракт листьев винограда, рутин (из экстракта софоры японской), кальция стеарат (агент антислеживающий).

Содержание биологически активных веществ в БАД: В 1 таблетке содержится:

экстракт каштана конского- 100 мг;

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование активного компонента | Содержание в  2 таблетках (суточная доза), мг | Процент от адекватног. уровня суточного потребления в 2 таблетках |
| Рутин | 20 | 67 |

экстракт коры белой ивы - 20 мг; экстракт листьев винограда - 20 мг; экстракт софоры японской - 10,5 мг.

Рекомендации по применению: внутрь, лицам старше 18 лет, по 1 таблетке 2 раза в сутки во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов продукта, беременность, кормление грудью.

Пищевая ценность одной таблетки (средние значения):

углеводы - 0,1 г, пищевые волокна - 0,3 г,

энергетическая ценность (калорийность) - 4 кДж (1 ккал).

Условия хранения: в оригинальной потребительской упаковке,

при температуре не выше 25 °С и относительной влажности не выше 75 %.

Срок годности 2 года. неиспользовать после истечения срока годности. Не является лекарственным средством.

ТУ ВУ 691496983.078-2022

Места реализации определяются национальным законодательством государств- членов Евразийского экономического союза.

Изготовитель / Организация, принимающая претензии от потребителей на территории ЕАЭС: ООО «Биотерра», 222521, Республика Беларусь, Минская обл., Борисовский р-н, Пригородный с/с, д. Углы, ул. ДСУ-25, 1B,

тел.: (+З75-177) 75-50-04, e-mail: [info@bioterra.by](mailto:info@bioterra.by)

PAP