

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи
при головному державному санітарному лікареві України
Державного науково-дослідного центру з проблем гігієни харчування МОЗ України

ДОДАТОК

до Висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від 30.07 2015 р.

№ 05.03.02-04/ 34305

ТЕКСТ ЕТИКЕТУВАННЯ

Добавка дієтична «ЛАЙФЕМІН®» / «LIFEMIN®»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти*: екстракт хмелю (*Humulus lupulus*) – 120 мг (у т.ч. патентованого екстракту Lifenol® – 20 мг), екстракт кореню дикого ямсу (*Dioscorea villosa*) – 70 мг, перлинний порошок – 60 мг, екстракт кореню пуерарії лопатної (*Pueraria lobata*) – 50 мг, екстракт кореню дудника китайського (*Angelica sinensis*) – 50 мг, екстракт кореневища цимицифуги (*Cimicifuga racemosa*) – 30 мг; *допоміжні речовини*: наповнювачі: целюлоза мікрокристалічна, кальцію фосфат, двоокис кремнію аморфний; оболонка капсули: желатин, барвники: двоокис титану, спеціальний червоний.

Без ГМО.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 г: білки – 12,0 г, вуглеводи – 7,3 г, жири – 1,0 г; 86,2 ккал (361 кДж). Не містить цукру, підсолджувачів та консервантів.

Рекомендації щодо застосування: Лайфемін® рекомендовано вживати як додаткове джерело природних естроген-прогестагенних гормоноподібних сполук, таких як ізофлавоїни (дайзеїн та пуерарин), ізопренілові флавоноїди (8-ізопренілнарінгенін, 6-ізопренілнарінгенін, ксантогумол, ізоксантогумол), тритерпенові глікозиди (актеїн, цимицифугозид), стероїдні сапоніни (діосгенін, β-ситостерин), гіркоти, поліфенольні сполуки, органічні кислоти, ефірні олії, а також макроелементу кальцію, з метою зменшення проявів клімактеричного синдрому (дратівливість, різкі зміни настрою, депресивні стани, нічна пітливість, порушення сну, подразнення та сухість зовнішніх статевих органів; зниження проявів штучної менопаузи, що викликана прийомом лікарських засобів або є наслідком хірургічного втручання), профілактики менопаузального остеопорозу та нормалізації надлишкової маси тіла у жінок.

Не є лікарським засобом

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: дорослим (жінкам) по 1 капсулі на добу незалежно від прийому їжі. Курс застосування визначається лікарем індивідуально. Перед застосуванням рекомендована консультація лікаря.

Протипоказання: індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів, вагітність та годування груддю, естрогенозалежні злоякісні новоутворення.

Особливості застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу.

Форма випуску: капсули з масою вмісту 420 мг ± 7,5 % у блистерах, упакованих у картонні коробки.

Дата виробництва та строк придатності: дату виробництва вказано на упаковці. Строк придатності – 24 місяці від дати виробництва.

Номер партії (серії) виробництва: вказано на упаковці.

Дата пакування: вказано на упаковці.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4 °С до 25 °С у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: Laboratorios Virens S.L., Іспанія, Індустрія 48-В, Північно-східний промисловий регіон, 08740 Сент-Андре де ля Барса, Барселона / Laboratorios Virens S.L., Spain, Industria 48-B Polígono Industrial Nord-Est 08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona; тел.: +34-936828972.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону пакувальника: ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», Україна; 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, оф. 20, тел.: (044) 422-50-70; *фактична адреса потужностей (об'єкта) виробництва:* 61052, м. Харків, вул. Котлова, 96.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

Штрих-код EAN: вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Виробник несе повну юридичну та адміністративну відповідальність за відповідність продукції даним, наведеним у тексті етикетування.

Голова експертної комісії



О.В.Швець