

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

Биологически активная добавка к пище

«СЕЛЕН 110 мкг»

Форма выпуска: таблетки по 200 мг.

По 30 - 300 таблеток в банку полимерную.

По 10 или 15, или 20 таблеток в контурную ячейковую упаковку.

По 1 или 2, или 3, или 4, или 6, или 8, или 9, или 10 контурных ячейковых упаковок в пачке.

Область применения: рекомендуется в качестве биологически активной добавки к пище, дополнительного источника селена. Для поддержания функционального состояния волос и иммунной системы.

Рекомендации по применению: внутрь, лицам старше 18 лет, принимать по 1 таблетке в сутки во время еды. Продолжительность приема – не менее 1 месяца. При необходимости прием можно повторить. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

Состав: носитель целлюлоза микрокристаллическая, обогащенные селеном дрожжи (содержат L-селенометионин), лактозы моногидрат, агенты антислеживающие (E470a, тальк).

Содержание биологически активных веществ:

Наименование активного компонента	Количество в 1 таблетке (суточная доза), мкг	Процент от рекомендуемого уровня суточного потребления*
Селен	110	157 ¹⁾
* – рекомендуемый уровень суточного потребления для взрослых указан в ТР ТС 022/2011, Приложение 2. 1) – не превышает верхний допустимый уровень суточного потребления согласно «Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)», утв. решением КТС от 28 мая 2010 года № 299.		

Количество белков, жиров, углеводов и энергетическая ценность в расчете на суточный прием составляет менее 2 процентов величин, отражающих среднюю суточную потребность взрослого человека в белках, жирах, углеводах и энергии.

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

Условия хранения: в оригинальной потребительской упаковке, при температуре не выше 25 °C и относительной влажности не выше 75 %. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 2 года. Не использовать после истечения срока годности.

Не является лекарственным средством.

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

ТУ BY 691496983.105-2025



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, 1В, тел.: (+375 177) 75-50-04, e-mail: info@bioterra.by