

SCHEDA INTEGRATORE ALIMENTARE

1. INFORMAZIONI

Nome prodotto	BioVale VEN 1000
Sostanze attive	Ingredienti: Diosmina, Calcio fosfato dibasico anidro, Idrossipropilmetilcellulosa, Polivilpirrolidone, Cellulosa microcristallina silicificata, Amamelide (Hamamelis virginiana, L.) foglia estratto secco titolato al 20% in tannini, Centella (Centella asiatica, L.) foglia estratto secco titolato al 20% in derivati triterpenici, Sodio croscarmellose, Antiagglomeranti: Magnesio stearato vegetale.
Preparazione	Compresse 1,2 g divisibile (21 mm x 9 mm)
Forma di somministrazione	Orale
Packaging	Astuccio e Blister (2 blisters x 15 compresse)
Layout astuccio	AF40
Layout blister	1147
Shelf life	36 mesi
Condizioni di stoccaggio	Conservare il prodotto in un luogo fresco, asciutto, lontano dalle fonti di calore e dalla luce solare diretta.

2. PRODUTTORE

Proprietario	BioVale di Valentini Giuseppe - Via A. Gramsci, 15 - Gambettola (FC).
Produttore	stabilimento sito in Strada degli Angariari, 25 - 47891 Rovereta (RSM)
Autorizzazioni Integratore	79858

3. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

3.1 Lista Qualitativa e Quantitativa in merito alle sostanze attive e agli eccipienti

La lista degli attivi sono separate da quella degli eccipienti.

Sostanze presenti	Quantità S. Presenti	Quantità attivi presenti	Unità	Referenze
Diosmina	937,50	900,00	mg/cpr	"Altri nutrienti e altre sostanze ad effetto nutritivo o fisiologico" Min. della Salute
Amamelide	20,00	2,00	mg/cpr	DL 169/2004 Lista piante ammesse (v. sito M. Salute)
Centella	20,00	2,00	mg/cpr	DL 169/2004 Lista piante ammesse (v. sito M. Salute)

Eccipienti presenti	Quantità	Unità	Referenze
Cellulosa microcristallina (460)	q.b.	mg/cpr	Reg EU 1129 e 1130/2011 Reg EU 1274/2013
Calcio fosfato bib. anidro (E 341)	q.b.	mg/cpr	Reg EU 1129 e 1130/2011 Reg EU 1274/2013
Idrossipropilmetilcellulosa	q.b.	mg/cpr	Reg EU 1129 e 1130/2011 Reg EU 1274/2013
Polivilpirrolidone	q.b.	mg/cpr	Reg EU 1129 e 1130/2011 Reg EU 1274/2013
Sodio croscarmellose (E 468)	q.b.	mg/cpr	Reg EU 1129 e 1130/2011 Reg EU 1274/2013
Magnesio stearato vegetale (E 572)	q.b.	mg/cpr	Reg EU 1129 e 1130/2011 Reg EU 1274/2013
Biossido di silicio (E 551)	q.b.	mg/cpr	Reg EU 1129 e 1130/2011 Reg EU 1274/2013

3.2 PRESENZA DI ALLERGENI

Sostanze utilizzate	Quantità	Unità	Referenze
Nessuna al momento	--	--	--

3.3 PRESENZA DI SOSTANZE DI ORIGINE ANIMALE

Sostanze utilizzate	Quantità	Unità	Referenze
Nessuna al momento	--	--	--

3.4 PRESENZA DI SOSTANZE CONTENENTI GLUTINE

Sostanze utilizzate	Quantità	Unità	Referenze
Nessuna al momento	--	--	--

3.5 PRESENZA DI SOSTANZE CONTENENTI LATTOSIO

Sostanze utilizzate	Quantità	Unità	Referenze
Nessuna al momento	--	--	--

3.6 PRESENZA DI SOSTANZE CONTENENTI OGM

Sostanze utilizzate	Quantità	Unità	Referenze
Nessuna al momento	--	--	--

3.7 PRESENZA DI _____ (DA FERMENTAZIONE, COLORANTI, AROMI, SINTESI, ECC..)

Tipologia	Sostanze utilizzate	Referenze
Sintesi	PVP	--
Sintesi	Idrossipropilmetilcellulosa	--

3.8 NOTE AGGIUNTIVE

Sostanze utilizzate	note	Referenze
--	--	--

4.PARTICOLARITA' DI NATURA CLINICA

Indicazione terapeutica	nessuna	--
Azione farmacologica	nessuna	--
Controindicazioni	Ipersensibilità o allergie verso uno o più componenti. Gravidanza e allattamento.	--
Interazioni farmacologiche		
Effetti sulla capacità di guida	Al momento non evidenziati	--
Effetti indesiderati	Al momento non evidenziati	--
Overdose		--