



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.003.E.003769.08.16

от 25.08.2016 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Гепавит®" (таблетки массой 0,5 г в потребительской упаковке - для реализации населению, в упаковке "in bulk" - для последующей расфасовки). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-007-18241879-2016 (идентичны ТУ 9197-007-18241879-05 с изм. №1,2). Изготовитель (производитель): 1) ООО "В-МИН", 141300, Московская обл, г. Сергиев Посад, Московское шоссе, 68 км.; 2) ООО "В-МИН+", 141300, Московская обл, г. Сергиев Посад, Московское шоссе, 68 км., Российская Федерация. Получатель: ЗАО НПО "Экология питания", 115114, г. Москва, ул. Дербеневская, д.11 А, стр. 7, Российская Федерация.



(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

соответствует

Техническим регламентам Таможенного союза ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования

для реализации населению в качестве БАД к пище - источника флаволигнанов, а также для последующей расфасовки (в упаковке "in bulk") (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.88.003.E.006351.05.15 от 14.05.2015 г., экспертное заключение ГУ НИИ питания РАМН № 72/Э-3350/6-04 от 02.12.2004г., протоколы испытаний ИЛЦ при ГУ НИИ питания РАМН №№401, 402, 406 от 20.06.2008 г., экспертное заключение ФГБНУ "НИИ питания" №72/Э-141/6-15 от 22.01.2015 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ



И.В. Брагина

(Ф. И. О. Подпись)

№0334268

М. П.



ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU.77.99.88.003.E.003769.08.16 ОТ 25.08.2016 г.

(информация, не вошедшая в текст свидетельства о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым по 2 таблетки 2 раза в день во время еды с пищей. При необходимости прием повторить 4-5 раз в год. Перед применением проконсультироваться с врачом. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов БАД. Срок годности - 3 года. Хранить при комнатной температуре в сухом, защищенном от света месте. Продукт в упаковке "in bulk" предназначен для последующей расфасовки, не подлежит розничной продаже населению.

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ



И.В. Брагина

И.В. Брагина

(Ф. И. О. Подпись)

М. П.