

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ



ООО «ЭФ-ДИ-ЭЙ ЛАБОРАТОРИЯ»

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)

ЕАЭС

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции

№ АМ.01.06.01.003.R.000128.11.19

ОТ 11.11.2019

Г.

ПРОДУКЦИЯ

Биологически активная добавка к пище «Неозим (Neozim)». Произведена в соответствии с ТУ 10.89.19-273-71732284-2019. Форма выпуска: капсулы массой 720 мг для реализации населению; в упаковке "in bulk" до 20 кг для последующей расфасовки в потребительскую упаковку. Область применения: БАД к пище рекомендуется в качестве источника глицирризиновой кислоты, пищеварительных ферментов. Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле 2 раза в день во время еды. Курс приема 30 дней. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность и кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Срок годности: 2 года. Хранить в недоступном для детей месте, при температуре +25° С и относительной влажности воздуха не более 60%.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Изготовитель: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11

ЗАЯВИТЕЛЬ

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителя: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11
Регистрационный номер: 1047000110497

СООТВЕТСТВУЕТ

ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции»
ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки»
ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств».

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

Протокол исследований N 19/10/1150 от 18/10/2019г., выданный испытательной лабораторией ООО ЭФ-ДИ-ЭЙ лаборатория / FDA laboratory LLC, аттестат аккредитации 050/Г-065, сроком действия до 26/12/2020г.

Директор

(должность руководителя
(уполномоченного лица) уполномоченного
органа государства – члена Евразийского
экономического союза)

М.П.



(подпись)

Акопян А. А.
(Ф. И. О.)

№ 0001882



ООО «ЭФ-ДИ-ЭЙ ЛАБОРАТОРИЯ»

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)



СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции

№ АМ.01.06.01.003.R.000127.11.19

ОТ 11.11.2019

Г.

ПРОДУКЦИЯ

Биологически активная добавка к пище «Биолактофем (Biolactofem)». Произведена в соответствии с ТУ 10.89.19-279-71732284-2019. Форма выпуска: капсулы массой 600 мг для реализации населению; в упаковке "in bulk" до 20 кг для последующей расфасовки в потребительскую упаковку. Область применения: для реализации населению в качестве БАД к пище - источника пробиотических бактерий (бифидобактерий, лактобактерий, пропионовокислых бактерий), изофлавонов, дополнительного источника железа, витаминов Е, В9, В12. Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле 2 раза в день во время еды. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность и кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Срок годности: 1 год. Хранить в недоступном для детей месте, при температуре 4±2 С и относительной влажности воздуха не более 60%.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Изготовитель: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11

ЗАЯВИТЕЛЬ

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителя: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11
Регистрационный номер: 1047000110497

СООТВЕТСТВУЕТ

ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции»
ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки»
ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств».

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

Протокол исследований N 19/11/1191 от 04/11/2019г., выданный испытательной лабораторией ООО ЭФ-ДИ-ЭЙ лаборатория / FDA laboratory LLC, аттестат аккредитации 050/Т-065, сроком действия до 26/12/2020г.

Директор

(должность руководителя
(уполномоченного лица) уполномоченного
органа государства – члена Евразийского
экономического союза)

М.П.

(подпись)

Акопян А. А.
(Ф. И. О.)

№ 0001884



ООО «ЭФ-ДИ-ЭЙ ЛАБОРАТОРИЯ»

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)



СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции

№ АМ.01.06.01.003.R.000125.11.19

ОТ 11.11.2019

Г.

ПРОДУКЦИЯ Биологически активная добавка к пище «Пробиогранд (Probiogrand)». Произведена в соответствии с ТУ 10.89.19-280-71732284-2019. Форма выпуска: капсулы массой 600 мг для реализации населению; в упаковке "in bulk" до 20 кг для последующей расфасовки в потребительскую упаковку. Область применения: для реализации населению в качестве БАД к пище - источника пробиотических бактерий (бифидобактерий, лактобактерий, молочнокислых и пропионовокислых бактерий). Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле 2 раза в день во время еды. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность и кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Срок годности: 1 год. Хранить в недоступном для детей месте, при температуре 4±2 С и относительной влажности воздуха не более 60%.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Изготовитель: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11

ЗАЯВИТЕЛЬ

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителя: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11
Регистрационный номер: 1047000110497

СООТВЕТСТВУЕТ

ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции»
ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки»
ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств».

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

Протокол исследований N 19/11/1193 от 04/11/2019г., выданный испытательной лабораторией ООО ЭФ-ДИ-ЭЙ лаборатория / FDA laboratory LLC, аттестат аккредитации 050/Т-065, сроком действия до 26/12/2020г.

Директор

(должность руководителя
(уполномоченного лица) уполномоченного
органа государства – члена Евразийского
экономического союза)



М.П.

(подпись)

Акопян А. А.
(Ф. И. О.)

№ 0001880



ООО «ЭФ-ДИ-ЭЙ ЛАБОРАТОРИЯ»

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)



СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции

№ АМ.01.06.01.003.R.000129.11.19

ОТ 11.11.2019

Г.

ПРОДУКЦИЯ

Биологически активная добавка к пище «Пропиотрим (Propiotrim)». Произведена в соответствии с ТУ 10.89.19-282-71732284-2019. Форма выпуска: капсулы массой 600 мг для реализации населению; в упаковке "in bulk" до 20 кг для последующей расфасовки в потребительскую упаковку. Область применения: для реализации населению в качестве БАД к пище - источника пробиотических бактерий (лактобактерий, пропионовокислых бактерий). Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле 2 раза в день во время еды. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность и кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Срок годности: 1 год. Хранить в недоступном для детей месте, при температуре 4 ± 2 С и относительной влажности воздуха не более 60%.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Изготовитель: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11

ЗАЯВИТЕЛЬ

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителя: ООО «Сибфармконтракт», 634034, Россия, г. Томск, ул. Нахимова 8, стр. 11
Регистрационный номер: 1047000110497

СООТВЕТСТВУЕТ

ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции»
ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки»
ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств».

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

Протокол исследований N 19/11/1192 от 04/11/2019г., выданный испытательной лабораторией ООО ЭФ-ДИ-ЭЙ лаборатория / FDA laboratory LLC, аттестат аккредитации 050Л-065, сроком действия до 26/12/2020г.

Директор

(должность руководителя
(уполномоченного лица) уполномоченного
органа государства – члена Евразийского
экономического союза)

М.П.

(подпись)

Акопян А. А.
(Ф. И. О.)

№ 0001881