



**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.003228.09.19

от 09.09.2019 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Фолийол Прегна (Foliol Pregna)" (капсулы массой 790 мг для реализации населению; в упаковке "in bulk" до 20 кг для последующей расфасовки).
Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-237-71732284-2019. Изготовитель (производитель): 1) ООО "Сибфармконтракт", 634034, г.Томск, ул. Нахимова, дом 8, стр. 11, офис 103 (адрес производства: 634034, г.Томск, ул. Нахимова, дом 8, стр. 11); 2) ООО "Артлайф", 634034, г.Томск, ул. Нахимова, дом 8/2, Российская Федерация. Получатель: ООО "Сибфармконтракт", 634034, г.Томск, ул. Нахимова, дом 8, стр. 11, офис 103 (ОГРН 1047000110497), 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 биологически активной добавки к пище - дополнительного источника альфа-линоленовой кислоты (семейства омега-3) и фолиевой кислоты, а также в упаковке "in bulk" для последующей расфасовки. (далее согласно приложению)

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

экспертного заключения ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" (аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ИП14) №410/Э-392/6-19 от 01.08.2019 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



№ 0374561



**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)

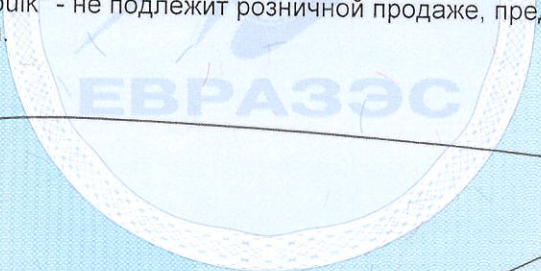
**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.88.003.E.003228.09.19 ОТ 09.09.2019 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 1 капсуле 2 раза в день, во время приема пищи. Продолжительность приема 1 месяц. Срок годности - 2 года. Хранить в недоступном для детей месте, при температуре от +15 до + 25°C и относительной влажности воздуха не более 60%. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов. Беременным и кормящим женщинам принимать по рекомендации и под наблюдением врача. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Продукция в упаковке "in bulk" - не подлежит розничной продаже, предназначена для последующей расфасовки.



[Handwritten signature]

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

