



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, находящегося администрации (головного подразделения) образование)

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации

№ RU.77.99.88.003.Е.001518.04.16

от 08.04.2016 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Левайн" (Levain) (таблетки без оболочки массой 300 мг и таблетки в водорастворимой оболочке массой 320 мг). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ У97-048-60962633-16. Исполнитель (производитель): 1) ЗАО "ГНЦ ПМ Фарма", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, 22 (адрес производства: 142380, Московская обл., Чеховский район, п. Любучаны, промплощадка ОАО "Институт инженерной иммунологии", корп. 1); 2) ООО "НПК Растильные ресурсы" 190020, г. Санкт-Петербург, ул. Курляндская, д.28, лит.А), Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 197183, г. Санкт-Петербург, ул. Гаванская, д. 43, помещение 5Н, Российская Федерация

ЕВРАЗЭС

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, находящегося администрации (головного подразделения) образование)

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 - источника
глициризиновой кислоты, элеутерозидов, схизандрина. (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):
экспертное заключение ФБУЗ ФЦГ и Э Роспотребнадзора №10-2ФЦ/323 от 31.03.2016 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

(Ф. И. О. Брагина)

И. В. Брагина

№0331901

М. Н.



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 Справки, руководитель уполномоченного органа, наименование администрации (территориальной единицы))

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU 77 99 88.003 E 001518.04.16 от 08.04.2016 г.

(информация, не вдаваясь в тонкости юрисдикции и международных регламентов)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым по 1-2 таблетки в день во время еды. Продолжительность приема - 2-3 недели. При необходимости прием можно повторить. Возможны повторные приемы в течение года. Срок годности - 3 года. Хранить в сухом, недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C в оригинальной заводской упаковке. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, сердечно-сосудистые заболевания, повышенное артериальное давление, нарушение ритма сердечной деятельности, выраженный атеросклероз, бессонница, прием в вечернее время, повышенная нервная возбудимость. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

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



(Ф. И. О. подпись)

И.В. Братина

М.П.