



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

Секретариат Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации

№ RU 77.99.11.003.E.008862.09.15

от 08.09.2015 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "РЕНЕФОРТ" (Renefort) (капсулы массой 410). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-013-60962633-15. Изготовитель (производитель): ООО "Сибфармконтраст", 634034, г. Томск, ул. Нахимова, д. 8, стр. 11, ЗАО "НЦ ПМ Фарма", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, 22 (адрес производства: 142380, Московская обл., Чеховский район, п. Лобучаны, промплощадка ОАО "Институт инженерной иммунологии", корп. 1), Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 197183, г. Санкт-Петербург, ул. Гаванская, д. 43, помещение 5Н, Российская Федерация.



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 через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговли сети в качестве биологически активной добавки к пище (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-ЗФЦ/3176 от 20.08.2015 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен в качестве периода 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

(И. В. Брагина)

№ 0323083

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

См. также: Федеральный закон от 28.06.2007 № 107-ФЗ "О техническом регулировании"

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.008862.09.15 ОТ 08.09.2015 г.

См. также: Федеральный закон от 28.06.2007 № 107-ФЗ "О техническом регулировании"

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

- источника арбутина, гесперидина, бета-каротина, дегидроэверджина, коэнзима Q10, дополнительного источника витаминов С, Е, магния. Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле 2 раза в день во время еды. Продолжительность приема - 4-6 недель. При необходимости прием можно повторить. Возможны повторные приемы в течение года. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, защищенном от попадания прямых солнечных лучей и недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

ЕВРАЗЭС

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



И.В. Брагина

(Ф. И. О. полностью)

М. П.