



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.008802.10.15

от 27.10.2015 г.

**Продукция:**  
Биологически активная добавка к пище "РЕВИФОРТ" (Revifort) (капсулы по 310 мг). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-016-60862633-2015. Изготовитель (производитель): ЗАО "НЦ ФМ Фарма", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, 22 (адрес производства: 142380, Московская область, Чеховский район, п. Любучаны, промплощадка ОАО "Институт Инженерной Иммунологии", корп. 1); ООО "НПК Растительные ресурсы", 190019, г. Санкт-Петербург, ул. Глинская, д. 15, лит. КА (адрес производства: 190020, г. Санкт-Петербург, ул. Курландская, д. 28), Российская Федерация. Получатель: ООО "РПЦ", 191183, г. Санкт-Петербург, ул. Гаванская, д. 43, помещение БН, 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 торговой сети в качестве биологически активной добавки к пище - источника гидроксикоричных кислот, бетулогена и дополнительного источника цинка и селена (далее согласно приложению)

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

вакан свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.11.003.E.008734.08.15 от 28.08.2015 г., экспертное заключение ФБ/РЗ 44/Г и Э Роспотребнадзора №10-29Ц/3102 от 13.08.2015 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольной продукции на территорию таможенного союза

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



№0324025



ЕВРАЗЭС

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, выдающий уполномоченный орган, выполняющий условия торговли, сертификаты происхождения)*

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.006802.10.15 ОТ 27.10.2015 г.

*(Информация, не входящая в поле зрения потребителя и государственной регистрации)*

**Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):**

Рекомендации по применению: взрослым и детям старше 14 лет по 1 капсуле 2 раза в день во время еды. Продолжительность приема - 2-3 недели. 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, прогрессирующие системные заболевания (туберкулез, лейкоз, коплагеноз, рассеянный склероз). Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.



ЕВРАЗЭС

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

16.11.2015

