

ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

Судебный орган, орган исполнительной власти, орган государственного управления, территориальное подразделение

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации

№ RU.77.99.11.003.E.007120.09.13

от 03.09.2013 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "Волкостом" (Volustom) (таблетки массой 750 мг).
Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-033-60962633-13. Изготовитель
(производитель): ЗАО "ГНЦ ПМ Фарма", Московская область, Чеховский район, пос. Любучаны,
промплощадка ОАО "Институт инженерной иммунологии", корп. 1, ООО "Производственная
компания "Бионет", 188515, Ленинградская область, Ломоносовский район, д. Витино, д. 5 А,
Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 197183, г. Санкт-Петербург, ул. Школьная, д.
56, литер. А, пом. 3-Н, 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 инулина и растворимых пищевых волокон (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):
экспертного заключения ФБУЗ ЦЦГиЗ Роспотребнадзора №10-2 ФЦ/3776 от 28.08.2013 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

№0242576

(Ф. И. О. Подписавшего)

Г.Г. Онищенко

М. П.



ЕВРАЗЭС

ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

(Специализированный орган Стороны, уполномоченный осуществлять функции, возложенные на специализированный государственный орган)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.007120.09.13 ОТ 03.09.2013 г.

(Информация, не вносимая в реестр свидетельств о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Рекомендации по применению: взрослым и детям старше 14 лет по 2 таблетки 2 раза в день во время приема пищи. 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° С. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов продукта, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.



ЕВРАЗЭС

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

(Ф. И. О. Подпись)

