



**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

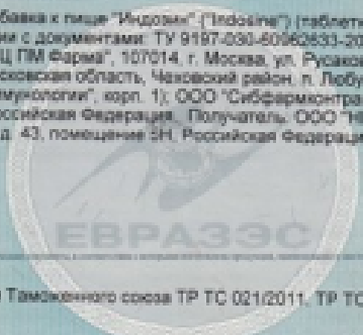
Федеральный орган исполнительной власти в сфере регулирования техники, стандартов, метрологии, интеллектуальной собственности, охраны окружающей среды и радиочастот

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.11.003.E.009795.10.15

от 26.10.2015 г.

Продукция:
Биологическая активная добавка к пище "Индолан" ("Indolana") (таблетки массой 630 мг).
Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-001-60962633-2015. Изготовитель
(производитель): ЗАО "НПЦ ПМ Фарма", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, 22 (адрес
производства: 142360, Московская область, Чеховский район, п. Лубуны, промлощадка ОАО
"Институт Инженерной Иммунологии", корп. 1); ООО "СибФармконтракт", 634034, г. Томск, ул.
Нахимова, д. 8, стр. 11, Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 197183, г. Санкт-
Петербург, ул. Гаванская, д. 43, помещение 5Н, Российская Федерация.



Федеральный орган исполнительной власти в сфере регулирования техники, стандартов, метрологии, интеллектуальной собственности, охраны окружающей среды и радиочастот

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 биологической активной добавки к пище - источника коэнзима Q10 и индол-3-карбинола (далее согласно приложению)

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

копии свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.11.003.E.008733.08.15 от 28.08.2015 г., экспертное заключение ФБУЗ ФЦЦ и З Роспотребнадзора №10-30ЦУ/3165 от 20.08.2015 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольной территории таможенного союза.

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



№0324017

(Ф. И. О. ...)



**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

Свидетельство о государственной регистрации лекарственных средств, зарегистрированных на территории Таможенного союза

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.009795.10.15 от 26.10.2015 г.

Информация, не являющаяся частью государственной регистрации

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 1 раз 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.



[Handwritten signature]

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

ФФ. П. О. 100

