



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
 Российской Федерации

Государственная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека Российской Федерации

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации

№ RU 77 90 11 003 E 009671.11.13

от 27.11.2013 г.

Продукция:

Бромгексиновая активная добавка к пище "Фелинита" (Felinita) (таблетки покрыты оболочкой массой 0,73 г, таблетки без оболочки массой 0,71 г). Изготовлена в соответствии с документами ТУ 9197-040-60962633-13. Изготовитель (производитель): ЗАО "НИЦ МИ ФАРМА", 107014, г. Москва, ул. Рубцовская, д. 22 (адрес производства: Московская обл., Чеховский р-н, пос. Любучаны, промпосадка ОАО "Институт инженерной иммунологии", корп. 1); ООО "Производственная компания "Бионет", 188515, Ленинградская обл., Ломоносовский район, д. Витино, д. 5 А, Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 197183, г. Санкт-Петербург, ул. Школьная, д. 50, лит. А, пом. ЗН, Российской Федерации.

ЕВРАЗЭС

Государственным регламентам Таможенного союза ТР ТС 021/2011, ТР ТС 032/2011

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации в разрешена для производства, реализации и дальнейшей реализации на территории Таможенного союза, а также для реализации в население через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговли сети (далее согласно приложению).

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислены рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):
 экспертного заключения ФБУЗ ФЦГ и З Роспотребнадзора №10-24945109 от 14.11.2013 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

№ 0245167



А.Ю. Попова

М. П.



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

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU 77 99 11 003 E 009671.11.13 от 27.11.2013 г.

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

в качестве биологически активной добавки к пище - дополнительного источника магния и витаминов С, В1, РР, В5, В6, В12, биотина, содержащей фенилальную кислоту. Рекомендации по применению: взрослым и детям старше 14 лет по 1 таблетке в день во время еды. Продолжительность приема - 4-6 недель. При необходимости прием можно повторить. Возможны повторные приемы в течение года. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, феникетолурия. Перед применением рекомендуются проконсультироваться с врачом. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, защищенном от попадания прямых солнечных лучей и недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C. Продукт содержит источник фенилаланина.

ЕВРАЗЭС

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



А.Ю. Погода
М. П.