



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 в сфере, осуществляющий уполномоченный орган, выполняющий административно-управленческие функции

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации

№ RU.77.99.88.003.E.001855.04.16

от 26.04.2016 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Ликам" (Likam) (таблетки без оболочки массой 500 мг, таблетки в водорастворимой оболочке массой 520 мг). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-049-60962633-16. Изготовитель (производитель): ЗАО "ГНЦ ГИМ Фарма", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, 22 (адрес производства: Московская область, Чеховский район, п. Любучаны, промплощадка ОАО "Институт Инженерной Иммунологии", корп. 1); ООО "НПК Растительные ресурсы", 190020, г. Санкт-Петербург, ул. Курляндская, д. 28, лит. А), Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 199406, г. Санкт-Петербург, ул. Гаванская, д. 43, помещение 5Н, Российская Федерация.

Исполнение процедуры, признания в соответствии с законодательством, в соответствии с законодательством, выполняющей административно-управленческие функции

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 в качестве биологически активной добавки к пище - источника ресвератрола, ликопина. (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 №10-2ФЦГ/502 от 14.04.2016 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен бесконечно 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

№0332323



И.В. Брагина

М. П.

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, руководящий уполномоченный орган, выполняющий административно-технические функции)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU.77.99.88.003.E.001855.04.16 ОТ 26.04.2016 г.

(информация, не введенная в текст свидетельства и государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым и детям старше 14 лет по 1-2 таблетки в день во время еды. Продолжительность приема - 4-6 недель. При необходимости прием можно повторить. Возможны повторные приемы в течение года. Срок годности - 3 года. Хранить в оригинальной упаковке в сухом, 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

