



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация
(уполномоченный орган государства - члена Евразийского экономического союза)

Eurasian Eurasian Eurasian

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции

№ RU.77.99.11.003.R.004753.12.19 от 26.12.2019 г.

ПРОДУКЦИЯ

биологически активная добавка к пище "Лецитин Макси 600 (Lecithin Maxi 600)" (капсулы массой 790 мг, 1620 мг в потребительской упаковке - для реализации населению, в упаковке "in bulk" до 20 кг - для последующей расфасовки). Область применения: (далее согласно приложению).
Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-261-71732284-2019.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ООО "Сибфармконтракт", 634034, Томская область, г.Томск, ул. Нахимова, дом 8, стр. 11, офис 103 (адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 634034, г.Томск, ул. Нахимова, дом 8, стр. 11); ООО "Артлайф", 634034, Томская область, г. Томск, ул. Нахимова, д. 8/2, Российская Федерация.

ЗАЯВИТЕЛЬ

ООО "Сибфармконтракт", 634034, Томская область, г.Томск, ул. Нахимова, дом 8, стр. 11, офис 103, Российская Федерация. ОГРН: 1047000110497

СООТВЕТСТВУЕТ

Техническим регламентам Таможенного союза ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

экспертного заключения ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" №410/Э-498/6-19 от 12.09.2019 г., сводного протокола исследований (испытаний) ИЛЦ ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" № 5392/0736/10-19 от 10.09.2019 г. (аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ИП14)

СРОК ДЕЙСТВИЯ не ограничен

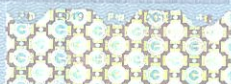
Заместитель руководителя

(должность руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа государства - члена Евразийского экономического союза)



И.В. Брагина
(Ф. И. О.)

№0407647



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация
(уполномоченный орган государства - члена Евразийского экономического союза)

ПРИЛОЖЕНИЕ

к свидетельству о государственной регистрации продукции

№ RU.77.99.11.003.R.004753.12.19

от 26.12.2019 г.

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

для реализации населению в качестве биологически активной добавки к пище - дополнительно источника фосфолипидов, а также для последующей расфасовки (в упаковке "in bulk"). Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле массой 1620 мг или по 2 капсулы массой 790 мг 2 раза в день, во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. Срок годности - 2 года. Хранить в недоступном для детей месте, при температуре от 15°C до 25°C и относительной влажности воздуха не более 60%. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Продукт в упаковке "in bulk" предназначен для последующей расфасовки, не подлежит розничной продаже населению.

Заместитель руководителя

(должность руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа государства члена Евразийского экономического союза)



И.В. Брагина

(Ф. И. О.)

Страница 1 из 1

№0001884