

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, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации

№ RU.77.99.11.003.E.000475.02.17

от 02.02.2017 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Литовит О" (таблетки массой 0,5 г, порошок, гранулы по 2,5 г, 5 г, 10 г, 30 г, 140 г, 150 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-001-16925875-05 с изм. № 1,2,3. Изготовитель (производитель): АО НПФ "Новь", 630004, г. Новосибирск, ул. Ленина, д. 28, этаж 1 (адрес производства: 630003, г. Новосибирск, ул. Владимировская, 1а), Российская Федерация. Получатель: АО НПФ "Новь", 630004, г. Новосибирск, ул. Ленина, д. 28, этаж 1, Российская Федерация.

(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

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 нерастворимых пищевых волокон (далее согласно приложению)

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

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.11.003.E.000220.01.17 от 19.01.2017 г., экспертные заключения ФГБНУ "НИИ питания" №72/Э-762/6-15 от 23.04.2015 г., ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" № 529-Э-1061/6-16 от 29.12.2016 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



(Ф. И. О. Подпись)

№0341775



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, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU.77.99.11.003.E.000475.02.17 ОТ 02.02.2017 г.

(информация, не вошедшая в текст свидетельства о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств - членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым принимать по 3 таблетки утром, 3 таблетки днем и 4 таблетки вечером, запивая 1/2-1 стаканом воды или по 0,5 чайной ложки порошка (гранул) (1,25 г) утром, 0,5 чайной ложки порошка (гранул) (1,25 г) днем и 1 чайную ложку (2,5 г) вечером, запивая 1/2-1 стаканом воды. Разносить с приемом лекарственных средств на 1,5-2 часа. Продолжительность приема 1 месяц. Срок годности - 3 года. Хранить в сухом, недоступном для детей месте при температуре от -30°C до +30°C, в плотно закрытой упаковке. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

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

(Ф. И.



И.В. Брагина

М.П.