



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, наместник или иное должностное лицо территориального образования)

СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации

№ RU.77.99.11.003.E.004590.10.18

от 16.10.2018 г.

Продукция:  
биологически активная добавка к пище "Мультивитамин Дейли" ("Multivitamin Daily") (таблетки массой 317 мг±7,5%). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-006-02135313-2017. Изготовитель (производитель): ООО "ФОФУД" 195067, г. Санкт-Петербург, ул. Маршала Тухачевского, д. 22, литер А, офис 431 (адрес производства: 198099, г. Санкт-Петербург, ул. Калинина, д. 13, литер Д), Российская Федерация. Получатель: ООО "ФОФУД" 195067, г. Санкт-Петербург, ул. Маршала Тухачевского, д. 22, литер А, офис 431, Российская Федерация.

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

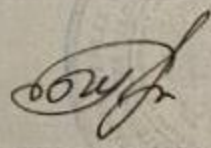
Соответствует  
Техническим регламентам Таможенного союза ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011

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 - дополнительного источника витаминов: А, В1, В2, РР, С, D3, Е. (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.003846.08.17 от 30.08.2017 г., экспертного заключения ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" №529/Э-603/Б-17 от 13.07.2017 г., протокола лабораторных исследований АИЛЦ ФБУЗ ФЦГиЭ Роспотребнадзора № 1793 от 24.08.2017 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)

И.В. Брагина

№ 0365023

М. П.





**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 Сторени, руководителю уполномоченного органа, подписывание административно-территориального образования)

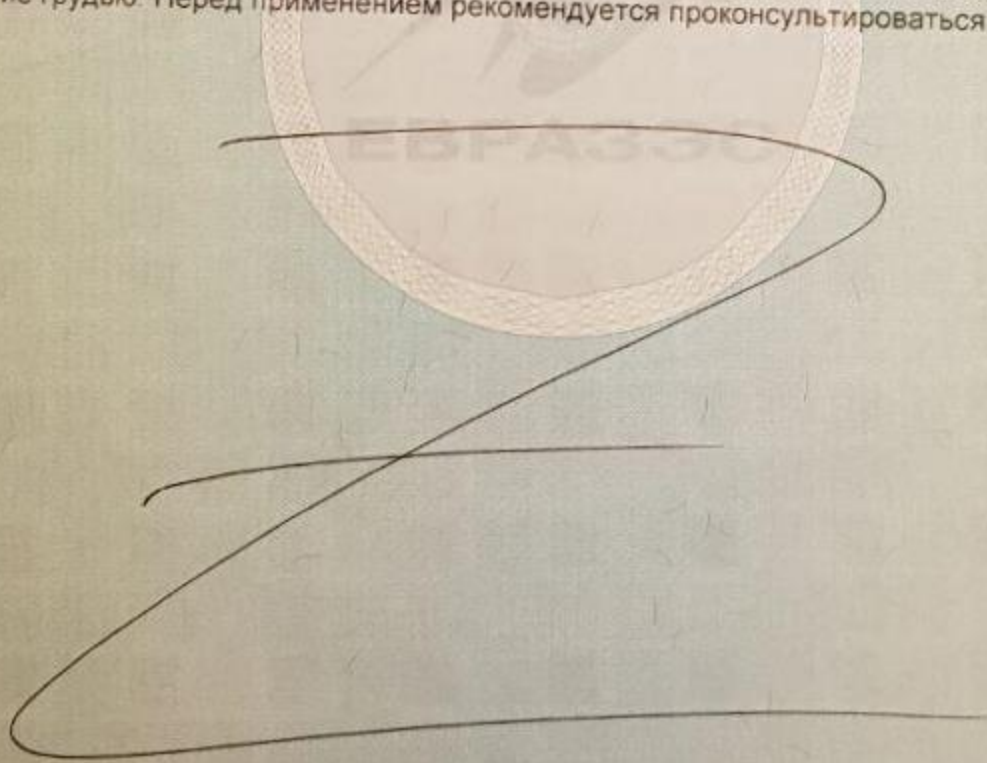
**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.004590.10.18 ОТ 16.10.2018 г.

(информация, не входящая 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 по 1 таблетке 2 раза в день (утром и вечером во время еды). Продолжительность приема - 1 месяц. Срок годности - 2 года. Хранить в чистых хорошо вентилируемых помещениях, при температуре не выше 25°C, и относительной влажности воздуха не более 75% в неповрежденной упаковке без доступа влаги. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.



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

И.В. Брагина

(Ф. И. О. подпись)

М. П.