



**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.003846.08.17

от 30.08.2017 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", 197374, г. Санкт-Петербург, ул. Школьная, дом 88, корпус 2, литер А, помещение 14-Н (адрес производства: 198099, г. Санкт-Петербург, ул. Калинина, дом 13, литер Д), Российская Федерация. Получатель: ООО "ФОФУД", 197374, г. Санкт-Петербург, ул. Школьная, дом 88, корпус 2, литер А, помещение 14-Н, 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 - 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):
экспертного заключения ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" №529/Э-603/Б-17 от 13.07.2017 г., протокола лабораторных исследований АИЛЦ ФБУЗ ЦЦГиЭ 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

И.В. Брагина

(Ф. И. О./подпись)

М. П.

№ 0353030



**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.003846.08.17 ОТ 30.08.2017 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 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.

