

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.002761.06.17

от 22.06.2017 г.

**Продукция:**  
биологически активная добавка к пище "Капсулированная Конъюгированная Линолевая Кислота" ("CLA softgel") (капсулы массой 1360 мг±10%). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-003-02135313-2017. Изготовитель (производитель): ООО "ФОФУД", 197374, г. Санкт-Петербург, ул. Школьная, д.88, корп. 2, литер А, помещение 14-Н (адрес производства: 198099, г. Санкт-Петербург, ул. Калинина, д. 13, литер Д), Российская Федерация. Получатель: ООО "ФОФУД", 197374, г. Санкт-Петербург, ул. Школьная, д.88, корп. 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 конъюгированной линолевой кислоты. (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.002450.06.17 от 01.06.2017 г., экспертного заключения ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" №529/Э-441/6-17 от 18.05.2017 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)

№ 0345086



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.002761.06.17 ОТ 22.06.2017 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 капсуле 1 раз в день во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. Срок годности - 2 года. Хранить в чистых, хорошо вентилируемых помещениях, не зараженных вредителями, в недоступном для детей месте, 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

(Ф. И. О./подпись)

И. В. Брагина

М. П.