



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)

ЕАС

СВИДЕТЕЛЬСТВО о государственной регистрации продукции

№ RU.77.99.11.003.E.000451.02.24 от 26.02.2024 г.

ПРОДУКЦИЯ

биологически активная добавка к пище "Sunflower Lecithin softgel" ("Подсолнечный лецитин")
(капсулы массой $800\text{мг}\pm10\%$, $1500\text{мг}\pm10\%$, $2000\text{мг}\pm10\%$ в потребительской упаковке - для
реализации населению, в упаковке "in bulk" от 1,5 до 20 кг - для последующей расфасовки).
Область применения: для реализации населению в качестве биологически активной добавки к
пище - (далее согласно приложению). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.86.19-057-
52918368-2023.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ООО "CCP", 214020, Смоленская область, г.о. город Смоленск, г. Смоленск, ул. Шевченко, д. 103,
помещ. 1 (адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 214020, г.
Смоленск, ул. Шевченко, д. 103), Российская Федерация.

ЗАЯВИТЕЛЬ

ООО "CCP", 214020, Смоленская область, г.о. город Смоленск, г. Смоленск, ул. Шевченко, д. 103,
помещ. 1, Российская Федерация. ОГРН: 1216700010757

СООТВЕТСТВУЕТ

Техническим регламентам Таможенного союза ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011, ТР ТС 029/2012

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.88.003.R.003805.12.23 от
20.12.2023 г., экспертного заключения ФБУЗ ФЦГиЭ Роспотребнадзора № 10 ФЦ/1870 от
08.12.2023 г. (аттестат аккредитации № RA.RU.710003)

СРОК ДЕЙСТВИЯ

не ограничен

Заместитель руководителя

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



М. П.

Софья

И. В. Брагина

(Ф. И. О.)

№ 0469994



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)

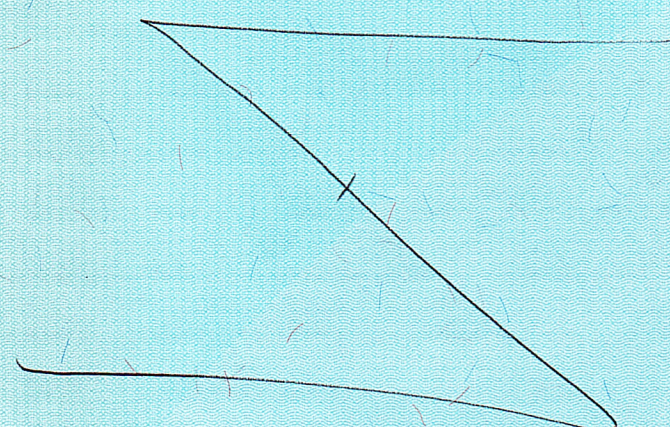
ПРИЛОЖЕНИЕ

к свидетельству о государственной регистрации продукции

№ RU.77.99.11.003.E.000451.02.24 от 26.02.2024 г.

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

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 4-6 капсул (массой 800 мг) или по 2-3 капсулы (массой 1500 мг), или по 2 капсулы (массой 2000 мг) в день во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Возможны повторные приемы в течение года. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов продукта, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Срок годности: 2 года. Хранить в оригинальной упаковке, недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C. Продукция в упаковке "in bulk" не подлежит розничной продаже, предназначена для последующей расфасовки.



Заместитель руководителя

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



подпись

И.В. Брагина
(Ф. И. О.)

№ 0031941

Страница 1 из 1