



**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.77.99.88.003.E.003267.08.18

от 03.08.2018 г.

Продукция:
Биологически активная добавка к пище "Ламинар" (капсулы по 300 мг). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-001-4722305-18. Изготовитель (производитель): ООО "КоролевФарм", 141074, Московская обл., г. Королев, ул. Пионерская, д. 4, Российская Федерация. Получатель: ООО "Корпорация "Ли Вест", 630091, г. Новосибирск, ул. Ермака, д. 3, Российская Федерация.



(аннотированные продукты, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), юридический адрес)

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 йода (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-424/Б-18 от 05.07.2018 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



Б.П. Кузькин

№ 0365648

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 Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.003107.07.18 ОТ 30.07.2018 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: 1 пакетик (5,0 г) развести в стакане (200 мл) теплой воды. Принимать взрослым по 1 стакану 2 раза в день во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. Срок годности - 2 года. Хранить в защищенном от света и недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C и относительной влажности воздуха не более 70%. Противопоказания: повышенное артериальное давление, индивидуальная непереносимость компонентов БАД, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

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

Б.П. Кузькин
М. П.