



**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.009232.09.15

от 28.09.2015 г.

Продукция:

Биологически активная добавка к пище "НЕЙРВАНА (NEURVANA)" (флаконы от 50 мл до 500 мл с мерной ложкой). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-105-88820521-11 с изм. №1. Изготовитель (производитель): ООО "Витаукт-пром", 385774, Республика Адыгея, Майкопский район, ст. Абадзехская, ул. Клубная, д. 59 а, Российская Федерация. Получатель: ООО "Витаукт-пром", 385774, Республика Адыгея, Майкопский район, ст. Абадзехская, ул. Клубная, д. 59 а, Российская Федерация.



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

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 через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговой сети в качестве биологически активной добавки к пище - источника гиперицина, таурина, янтарной кислоты и глицина. (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

экспертное заключение ФБУЗ ФЦГ и Э Роспотребнадзора №10-2ФЦ/5078 от 12.10.2011 г., протоколы испытаний ИЦ "ТЕСТ КАЧЕСТВА" (ООО) №290511/15 от 08.06.2015 г., ИЛЦ ГБУЗ г. Москвы "Центр лекарственного обеспечения и контроля качества Департамента здравоохранения г. Москвы" №2/00000689 от 15.06.2015 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен 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. подписавшего)

№0323449



**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 Сторон, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.88.003.E.009232.09.15 ОТ 28.09.2015 г.

(информация, не вошедшая в текст свидетельства о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Рекомендации по применению: взрослым по 10 мл (2 мерные ложки) 2-3 раза в день за 20-30 минут до еды или через 30-40 минут после еды. Продолжительность приема - 2-3 недели. При необходимости прием можно повторить через 3-6 месяцев. Срок годности - 18 месяцев. Хранить в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C. Вскрытый флакон хранить в холодильнике не более месяца. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность и кормление грудью, склонность к расстройствам функции кишечника, одновременный прием с лекарственными средствами. Перед применением необходимо проконсультироваться с врачом.



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



(Ф. И. О. уполномоченного лица)