



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

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.003.E.000587.02.16

от 08.02.2016 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "Гастрофилин" (суспензия по 250,0 мл). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-002-48552915-08 с изменением № 1. Изготовитель (производитель): ООО "Биопрогресс", 141142, Московская обл., Щелковский район, пос. Биокомбината, д. 5, кв. 92 (адрес производства: 141142, Московская обл., г. Щёлково, п/о Кашинцево, ВНИТИБП), Российская Федерация. Получатель: ООО "МНПК Биотехиндустрия", 109147, г. Москва, ул.Марксистская, д. 34, корп.10, Российская Федерация.



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

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 (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.77.99.88.003.E.001782.01.15 от 29.01.2015 г.; экспертное заключение ФГУЗ ФЦГ и Э Роспотребнадзора №10-2ФЦ/3490 от 17.07.2008 г.; протоколы испытаний: ИЦ "БИОТЕСТ" ФГБОУ ВПО МГУПП от 29.12.2014 г. № 251201/14, АИЦ Сергиево-Посадского филиала ФБУ "ЦСМ Московской области Ростехрегулирования от 12.01.2015 г. № 08375/05.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации составляет _____ (на весь период изготовления продукции или поставок по договору поставки) на территории таможенного союза

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



И.В. Брагина

(Ф. И. О. Подпись)

№0331039

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.77.99.88.003.E.000587.02.16 от 08.02.2016 г.

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

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

- источника гиалуроновой кислоты, хондроитинсульфата, дополнительного источника полиненасыщенных жирных кислот. Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Таможенного союза. Рекомендации по применению: взрослым по 1 столовой ложке (15 мл) 2 раза в день во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Срок годности - 12 месяцев. Хранить в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте при температуре не выше 20°C. Вскрытый флакон хранить в холодильнике не более 4 дней. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.



[Handwritten signature]

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



И.В. Брагина

(Ф. И. О. Подпись)

М. П.