

таможенный союз РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека Главный государственный санитарный врач Российской Федерации Российская Федерация

(уполномоченный орган Сторовы, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации

No RU.77.99.11.003.E.009495.10.14

OT 20.10.2014 r.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Желтые таблетки" ("Yellow Tablets") (таблетки массой 816 мг). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация продукта. Изготовитель (производитель): "Manhattan Drug Company, Inc.", 201 Route 22 West, Hillside, NJ 07205, США для "Herbalife International Luxembourg S.a.R.L.", 16 Avenue de la Gare, L-1610, Люксембург. Получатель: ООО "Гербалайф Интернэшнл РС", 129110, г. Москва, Проспект Мира, д. 33, корп.1, Российская Федерация.

Техническим регламентам Таможенного союза ТР TC 021/2011, ТР TC 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 (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.008964.10.14 от 09.10.2014 г., экспертное заключение ГУ НИИ питания РАМН №72/Э-9042/б-06 от 31.08.2006 г., ФБУЗ ФЦГ и Э Роспотребнадзора №10-2ФЦ/3101 от 09.07.2014 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтродьных товаров на территорию таможенного союза

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

М. П.

А.Ю. Попова

Nº 0255576



ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека Главный государственный санитарный врач Российской Федерации Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороиы, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

ПРИЛОЖЕНИЕ К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

No RU.77.99.11.003.E.009495.10.14

ОТ

20.10.2014 r.

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

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

- источника гидроксилимонной кислоты, дополнительного источника кальция и хрома для лиц, контролирующих массу тела. Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 1 раз в день во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, недоступном для детей месте при температуре не выше 25°С. 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

АЮ. Полова (Ф. И. О./подицсь)