



**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

Свидетельство о государственной регистрации продукции, соответствующей требованиям технических регламентов Таможенного союза

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU 77.99.11.003.E.003425 02.15

от 12.02.2015 г.

Продукция:
Биологически активная добавка к пище "Кальсил-Г" (таблетки массой 1,0 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9389-003-00862633-2010 с изм. №1, 2. Изготовитель (производитель): ЗАО "НПЦ ПМ ФАРМА", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, д. 22 (адрес производства: Московская обл., Чеховский р-н, пос. Лобуны (зонада площадей в ОАО "Институт инженерной иммунологии", корп. 1), Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 199406, г. Санкт-Петербург, ул. Гаванская, д.43, пом. 5-Н, Российская Федерация.



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 - дополнительного источника кальция, магния, витаминов А, Е, (далее согласно приложению)

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

измен свидетельства о государственной регистрации № RU 77.99.11.003.E.016757.05.11 от 26.05.2011, экспертное заключение ФГУЗ ФЦП и Ф Роспотребнадзора №10-29Ц/996 от 03.03.2010 г., протокол ИЦ "Тест качества"(ООО) №150802/14 от 01.09.2014 г., ИЦ Противочумная станция в ФГБУЗ "Медико-санитарная часть №164 Федерального медико-биологического агентства" №2068 от 20.07.2014 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

(Подпись)

И.В. Брагина

(Ф. И. О. Подпись)

М. П.

№0262621



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

Специализированный орган Стороны, уполномоченный осуществлять государственное регулирование в сфере стандартизации, метрологии и сертификации

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU.77.69.11.003.E.003429.02.15 ОТ 12.02.2015 г.

См. форму, на которой и дано свидетельство о государственной регистрации

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 3 раза в день, разжевывая, во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C. 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



И.В. Брагина

М. П.