





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

No RU.77.99.11.003.E.009289.09.15

от 30.09.2015 г.

биологически активная добавка к пище "Мамитон" (Mamiton)" (капсулы массой 0,39 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-024-60962633-2012 с изм № 1. Изготовитель (производитель): ЗАО "ГНЦ ПМ ФАРМА", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, д. 22 (адрес производства: Московская обл., Чеховский р-н, пос. Любучаны, промплощадка ОАО "Институт инженерной иммунологии", корп. 1), ООО "Пекталь", 190020, г. Санкт-Петербург, ул. Бумажная, д. 17 лит. А, адрес производства: 190020, г. Санкт-Петербург, наб. Обводного канала, 207Б, Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 199406, г. Санкт-Петербург, ул. Гаванская, д. 43, помещение 5Н, Российская Федерация.

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

для реализации населению через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговой сети в качестве биологически активной добавки к пище - источника ресвератрола, дополнительного источника витаминов А и Е (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.008904.09.15 от 09.09.2015 г., экспертное заключение ФБУЗ ФЦГ и Э Роспотребнадзора №10-2ФЦ/267 от 26.01.2012 г., протоколы испытаний: ФБУЗ "ЦГиЭ в городе Санкт-Петербург" № 3652/1861 от 21.04.2015 г., 3652/399 от 08.05.2015 г., ООО "ТЕСТ КАЧЕСТВА" № 150403/15 от 27.04.2015 г. (далее согласно приложению)

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

Marsh and

(Ф. И. О./подпись)

И.В. Брагина

Nº 0323506





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-территорнального образования)

ПРИЛОЖЕНИЕ К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

No

RU.77.99.11.003.E.009289.09.15

OT

30.09.2015 г.

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

Протоколы исследований, наименование организации, проводившей исследования, другие рассмотренные документы (продолжение, начало на бланке свидетельства):

протокол лабораторных исследований ГБУЗ г. Москвы "Центр лекарственного обеспечения и контроля качества департамента здравоохранения города Москвы" № 2/00000832 от 28.07.2015 г., протокол лабораторных исследований АИЛЦ ФБУЗ ЦГиЭ в городе Санкт-Петербург № 6127/704 от 23.07.2015 г., протокол испытаний Испытательного центра "Тест Качества" (ООО) № 160402/15 от 21.04.2015 г.

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Рекомендации по применению: взрослым и детям старше 14 лет по 1 капсуле 1-2 раза в день во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. Возможны повторные приемы 3-4 раза в год. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, защищенном от света и 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

И.В. Брагина

(Ф. И. О./полянсь)

M. II.