





#### ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН И РОССИЙСКОЙ ФЕЛЕРАНИИ

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

No RU.77.99.88.003.E.000429.02.17

от 01.02.2017 г.

биологически активная добавка к пище "Ревилаб анти-эйдж" (Revilab anti-AGE) (таблетки без оболочки массой 500 мг, таблетки в водорастворимой оболочке массой 520 мг, капсулы по 300 мг). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-062-60962633-2016. Изготовитель (производитель): ЗАО "ГНЦ ПМ Фарма", 107014, г. Москва, ул. Русаковская, 22 (адрес производства: Московская область, Чеховский район, п. Любучаны, промплощадка ОАО "Институт Инженерной Иммунологии", корп. 1); ООО "НПК Растительные ресурсы", 190020, г. Санкт-Петербург, ул. Курляндская, д. 28, лит. А), Российская Федерация. Получатель: ООО "НПЦ", 199406, г. Санкт-Петербург, ул. Гаванская, д. 43, помещение 5Н, Российская Федерация.

соответствует

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 в качестве биологически активной добавки к пище - источника таурина, липоевая кислота. (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.006000.12.16 от 07.12.2016 г.; экспертного заключения ФБУЗ "ФЦГиЭ Роспотребнадзора" №10-2ФЦ/3266 от 24 11 2016 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устана период изготовления продукции или поставок подконтроль территорию таможенного союза

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

Nº 0341729





#### ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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 Стоповы, руковолитель уполномиченного органа, навменование альнинства чано, теори горядыного образования

# ПРИЛОЖЕНИЕ К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

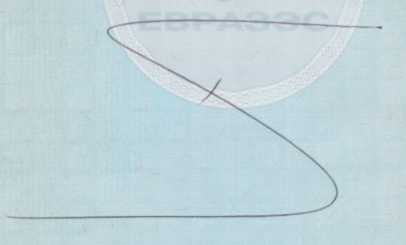
No RU.77.99.88.003.E.000429.02.17

01.02.2017

(информация, не вонісдшая в текст свидетсявства о государственной регистрации)

## Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле/1 таблетке в день во время еды. Продолжительность приема 4-6 недель. При необходимости прием можно повторить. Возможны повторные приемы в течение года. Срок годности - 3 года. Хранить в оригинальной заводской упаковке 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

