



### 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

Суполномоченный орган Стороны, руковолитель уполномоченного органа, наименование административно-территорнального образования

## СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации

Nº RU.77.99.88.003.E.001648.04.17

ОТ 05.04.2017 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Ревилаб пептайд 02" (Revilab peptide 02) (таблетки без оболочки массой 350 мг, таблетки в водо - или кишечнорастворимой оболочке массой 370 мг, капсулы по 300 мг). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-058-60962633-2017. 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 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 - дополнительного источника витаминов Е, В6, фолиевой кислоты. (далее согласно приложению)

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

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.88.003.E.000507.02.17 от 03.02.2017 г.; экспертного заключения ФБУЗ "ФЦГиЭ Роспотребнадзора" №10-2ФЦ/131 от 19.01.2017 г.

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

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

И.В. Брагина

(Ф. И. О./подпись)

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

No RU.77.99.88.003.E.001648.04.17

OT

05.04.2017 г.

(виформация, не вониедная в текст свидетельства 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.



