



**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**

№ RU.77.99.88.003.E.000694.02.18

от 19.02.2018 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "Мумиё "Алтайский нектар" (вязкая масса в пластинах от 1,0 до 10 г, порошок в пакетах или банках от 10 до 500 г, капсулы по 0,1 - 0,2 г, таблетки массой 0,1 - 0,2 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-010-83923268-2017.
Изготовитель (производитель): ООО "НКЦ "Алтайский нектар", 649105, Республика Алтай, Майминский р-он, с. Кызыл-Озек, ул. Совхозная, д. 12 (адрес производства: Алтайский край, 659500, Красногорский р-он, с. Красногорское, ул. Мира, д. 18), Российская Федерация.
Получатель: ООО "НКЦ "Алтайский нектар", 649105, Республика Алтай, Майминский р-он, с. Кызыл-Озек, ул. Совхозная, д. 12, Российская Федерация.

(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

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 - источника гуминовых кислот. (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.002624.06.17 от 08.06.2017 г.; экспертного заключения ФБУЗ ФЦГ и Э Роспотребнадзора №10-2ФЦ/1894 от 26.05.2017 г.

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



И.В. Брагина

(Ф. И. О. Подпись)

М. П.

№0355546



**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**

№ RU.77.99.88.003.E.000694.02.18 ОТ 19.02.2018 г.

(информация, не вошедшая 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 и детям старше 14 лет по 1/4 чайной ложки вязкой массы или порошка (0,6 г) растворить в 1 стакане теплой кипяченой воды (200,0 мл), принимать в течение дня во время еды, или по 2 капсулы/таблетки (по 0,1 г) или по 1 капсуле/таблетке (по 0,2 г) принимать 3 раза в день во время еды, запивая теплой водой или чаем. Продолжительность приема - 1 месяц. Возможен повторный прием в течение года. Срок годности - 4 года. Хранить в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C и относительной влажности 70%. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, мочекаменная болезнь. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

[Handwritten signature]

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



(Ф. И. О. уполномоченного лица)