



**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, выполняющего административно-территориальное образование)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.003.E.000450.02.16

от 02.02.2016 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "L-Лизин моногидрохлорид 500мг" ("L-Lysine HCL 500mg") (таблетки массой 650 мг). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация продукта. Изготовитель (производитель): "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC.", 311 N.Robertson Blvd, Suite 302 Beverly Hills, CA 90211, США. Получатель: ООО "Эликсир", 115114, г. Москва, Павелецкая набережная, д.2, стр. 21, пом. 224, Российская Федерация.



Идентификационный код продукции, информации о стране происхождения продукции, о соответствии в отношении изготовления продукции, информации о месте нахождения изготовителя (производителя), изготовителе

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 L-лизина. (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):
экспертного заключения ФГБНУ "НИИ питания" №72/О-19/6-16 от 21.01.2016 г.

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

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



И.В. Брагина

(Ф. И. О. Подпись)

№ 0325902



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 Стандарта, руководитель уполномоченного органа, специализированно-административно-переводческого образования)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU.77.99.88.003.E.000450.02.16 ОТ 02.02.2016 г.

(информация, подлежащая в том числе свидетельству о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Таможенного союза. Рекомендации по применению: взрослым по 2 таблетки во время еды 1 раз в день, запивая водой. Продолжительность приема не более - 4-6 недель с перерывом 2 недели. Срок годности - 24 месяца. Хранить в оригинальной закрытой упаковке в сухом, прохладном и недоступном для детей месте. 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. и должность)