



**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.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.



(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 - 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/Э-19/6-16 от 21.01.2016 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



**№ 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 Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

ПРИЛОЖЕНИЕ  
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

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

(информация, не вошедшая в текст свидетельства 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



(Ф. И. О. Подпись)