



ЕВРАЗЭС



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.005452.11.16

от 18.11.2016 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "ЛИТОВИТ-У" (таблетки массой 0,5 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-004-16925875-06 с изменениями №№ 1, 2. Изготовитель (производитель): АО НПФ "Новь", 630004, г. Новосибирск, ул. Ленина, д. 28, этаж 1 (адрес производства: г.Новосибирск, ул. Владимировская, д. 1а), Российская Федерация. Получатель: АО НПФ "Новь", 630004, г. Новосибирск, ул. Ленина, д. 28, этаж 1, 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 антрохинонов, дополнительного источника железа, содержащей цеолит. (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.002671.02.15 от 05.02.2015 г.; экспертное заключение ГУ НИИ питания РАМН № 72/Э-8538-/6-06 от 25.05.2006 г.; протокол испытаний ИЦ по оценке качества продукции и услуг ГБПОУ НСО "Новосибирский химико-технологический колледж им. Д.И. Менделеева" от 03.12.2014 г. № 9511.

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)

№ 0335966



**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)

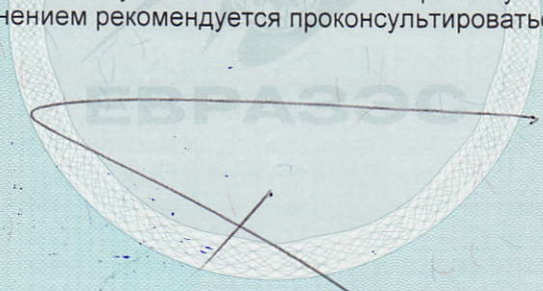
**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.88.003.E.005452.11.16 от 18.11.2016 г.

(информация, не вошедшая в текст свидетельства о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 1 раз в день во время еды, разжевать и запить 0,5-1 стаканом жидкости. Продолжительность приема - 1 месяц. После приема лекарственных средств использовать через 1,5- 2 часа. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, гломерулонефрит, выраженная почечная недостаточность. Срок годности - 3 года. Хранить в сухом месте в плотно закрытой упаковке при температуре не выше 25°С. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.



[Handwritten signature]

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



(Ф. И. О./подпись)