

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.77.99.11.003.E.003193.09.19

от 05.09.2019 г.

**Продукция:**

биологически активная добавка к пище "Nutrilite™ Детские жевательные таблетки с мультивитаминами" ("Nutrilite™ Children's Chewable Multivitamin") (таблетки массой 1235 мг).  
Изготовлена в соответствии с документами: спецификация продукта. Изготовитель (производитель):  
"Access Business Group LLC", 7575 Fulton Street East, Ada, MI 49355 (адрес производства: 5600  
Beach Blvd, Buena Park, CA 90621), США. Получатель: ООО "АМВЭИ", 107140, г. Москва, ул.  
Красносельская Верхн., дом 3, строение 2, эт.2 пом.1, ком.1,15-23,26,27 (ОГРН 1047796037959),  
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 витаминов и минеральных веществ. (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):  
экспертного заключения ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" №410/Э-312/Б-19 от 20.06.2019 г. (аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ИП14), протокол испытаний образцов (проб) испытательной лаборатории ООО "Лаборатории Весслинг" №190712/19 от 05.08.2019 г. (аттестат аккредитации № RA.RU.21AI88 от 08.06.2016 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



И.В. Брагина

П.

№ 0374533



**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.77.99.11.003.E.003193.09.19 от 05.09.2019 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: детям старше 4-х лет до 14 лет по 1 жевательной таблетке 1 раз в день во время еды, детям старше 14 лет и взрослым принимать по 1 жевательной таблетке 2 раза в день во время еды. Продолжительность приема 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Срок годности - 2 года. Хранить в плотно закрытой упаковке, в сухом, недоступном для детей месте, при комнатной температуре не выше 25°С. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом, перед применением БАД детьми необходимо проконсультироваться с врачом-педиатром.

*[Handwritten signature]*

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



И.В. Брагина

. П.