



**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 в Республике Беларусь по обеспечению единства измерений в области метрологии, стандартизации и сертификации в промышленно-производственном секторе)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.11.003.E.001228.04.19

от 03.04.2019 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "Лактулоза с экстрактом фенхеля" со вкусом клубники или яблока или апельсина (жевательные пастилки массой 2,5 г, 3 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ10.89.19-088-71892692-2018. Изготовитель (производитель): ООО "Полярис", 183001, г. Мурманск, Рыбный порт, причал №1, Российская Федерация. Получатель: ООО "Полярис", 183001, г. Мурманск, Рыбный порт, причал №1, Российская Федерация.



(Уполномоченный орган в Российской Федерации по обеспечению единства измерений в области метрологии, стандартизации и сертификации в промышленно-производственном секторе)

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 лактулозы. (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-97/6-19 от 21.02.2019 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)

№0366558

М. П.



**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

(указано наименование товара, страны происхождения, наименование органа, наименование страны (стран) регистрации (регистрация))

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.001228.04.19 от 03.04.2019 г.

(информация об использовании товара с регистрацией о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: детям с 3 до 14 лет по 1 таблетке 1 раз в день утром во время еды, взрослым и детям старше 14 лет по 2 таблетки 1 раз в день утром во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. Возможны повторные приемы в течение года. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, нарушения углеводного обмена. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом, беременным и кормящим женщинам принимать по согласованию с врачом. Перед применением БАД детьми необходимо проконсультироваться с врачом-педиатром, детям до 14 лет принимать БАД по согласованию и под наблюдением врача-педиатра.

[Handwritten signature]

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


[Handwritten signature]
 И.В. Брагина
 (Ф. И. О. полностью)
 М. П.