

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.011084.11.14

от 20.11.2014 г.

Продукция:  
биологически активная добавка к пище "АРТРО-АКТИВ® ПИТАНИЕ СУСТАВОВ" (таблетки массой 0,5 г в потребительской упаковке - для реализации населению, в упаковке "in bulk" - для последующей расфасовки). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-068-17664661-10 с изм. №1, №2. Изготовитель (производитель): Открытое акционерное общество Завод экологической техники и экопитания "ДИОД", 115114, г. Москва, ул. Дербеневская, 11А; ООО "В-МИН+", 141300, Московская обл., г. Сергиев Посад, Московское шоссе, 68 км, Российская Федерация. Получатель: Открытое акционерное общество Завод экологической техники и экопитания "ДИОД", 115114, г. Москва, ул. Дербеневская, 11А, 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 через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговой сети в качестве биологически активной добавки к пище (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.77.99.11.003.E.019975.06.11 от 10.06.2011 г., экспертное заключение НИИ питания РАМН №72/Э-405/6-10 от 27.05.2010 г., ФГБНУ "НИИ питания" РАМН №72/Э-1101/6-14 от 09.10.2014 г.

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

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

И.В. Брагина  
(Ф. И. О. Подпись)

№0257182



**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.011084.11.14 от 20.11.2014 г.

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

**Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):**

- источника глюкозамина сульфата, хондроитин сульфата, а также для последующей расфасовки (в упаковке "in bulk"). Рекомендации по применению: взрослым по 2 таблетки 2 раза в день, во время еды, запивая водой (1-я неделя); по 1 таблетке 2 раза в день во время еды, запивая водой (2-5 неделя). Продолжительность приема - 5 недель. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом месте, при температуре не выше 25°С. 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. подпись)