



**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.011739.12.14

от 05.12.2014 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "Окулист черника"® (таблетки массой 0,45 г для реализации населению, в упаковке "in bulk" - для последующей расфасовки). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-038-17664661-09 с изм. №1, №2. Изготовитель (производитель): 1) Открытое акционерное общество Завод экологической техники и экопитания "ДИОД", 115114, г. Москва, ул. Дербеневская, 11А; 2) ООО "В-МИН+" 141300, Московская область, 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.77.99.88.003.E.010542.11.14 от 12.11.2014 г., экспертного заключения ГУ НИИ питания РАМН №72/Э-43/6-09 от 22.01.2009 г., ФГБУ НИИ питания РАМН №72/Э-863/6-14 от 14.08.2014 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)
М. П.

№0257845



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)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU.77.99.88.003.E.011739.12.14 от 05.12.2014 г.

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


Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

- дополнительного источника витаминов А, Е, С, В1, В2, В6, бета-каротина, цинка, селена и источника рутина и антоцианов, а также для последующей расфасовки (в упаковке "in bulk").
Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 3-4 раза в день во время еды.
Продолжительность приема - 1 месяц. Допускается прием с 10-ти дневным перерывом. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.
Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов. Содержит подсластители, при чрезмерном употреблении может вызвать послабляющее действие. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.



ЕВРАЗЭС

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



(Ф. И. О. Подпись)

И.В. Брагина

М. П.