

ФЕДЕРАЛЬНОЕ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
НАУКИ
**ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР
ПИТАНИЯ, БИОТЕХНОЛОГИИ И
БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩИ**
(ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии»)

109240, г. Москва, Устьинский проезд, 2/14
Тел. +7(495) 698-53-60; факс: +7(495) 698-53-79
ОКПО 01897222 ОГРН 1027739311907
ИНН 7705004254 КПП 770501001

E-mail: mailbox@ion.ru Сайт: www.ion.ru

13.09.18г. № 529/з-585/б-18

Федеральная служба в сфере
защиты прав потребителей и
благополучия человека

ООО "Эликсир", РФ, 127051, г.
Москва, Цветной бульвар, д. 30,
стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22

На № 458/6 от 24.07.2018 г.

ЭКСПЕРТНОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ

По заявке ООО "Эликсир", РФ, РФ, 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22, в ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» проведена санитарно-эпидемиологическая экспертиза, исследования продукции – биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg"), производства "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США, на соответствие действующим законодательным актам и нормативным требованиям к качеству и безопасности, а также нормативно-технической документации изготовителя.

РЕЗУЛЬТАТЫ ЭКСПЕРТИЗЫ

Экспертиза документации

Для проведения экспертизы представлены следующие материалы:

- проект этикеточной надписи;
- спецификация;

-сертификат свободной продажи, подтверждающий, что продукция пригодна для потребления человеком, может свободно продаваться в Соединенных Штатах Америки и экспортироваться в другие страны;

-декларация об отсутствии в БАД наркотических, психотропных, ядовитых, сильнодействующих, допинговых и других запрещенных веществ, входящих в список ВАДА 2018 (WADA 2018), а также синтетических лекарственных средств; ГМО сырья, пестицидов, гормонов, наноматериалов и продукции нанотехнологий;

-декларация о соответствии продукции требованиям ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции», ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки», ТР ТС 029/2012 "Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств";

-декларация на упаковочный материал;

-доверенность производителя, выданная ООО «Эликсир», на право регистрировать продукцию производителя на территории РФ;

-Лист записи Единого государственного реестра юридических лиц и Свидетельство о постановке на учет в налоговом органе ООО "Эликсир";

-образец продукции с актом отбора образца.

Перечень документов, сопровождающих продукцию, соответствует предъявляемым требованиям. Техническая документация отражает показатели качества и безопасности, состав, область применения данной продукции, срок годности.

Характеристика продукции, физико-химические показатели, применение и хранение

В соответствии с представленной документацией продукция - биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg"), производства "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США, пригодна для потребления человеком, может свободно продаваться в Соединенных Штатах Америки и экспортироваться в другие страны.

Продукция "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") рекомендуется в качестве биологически активной добавки к пище - дополнительного источника фолиевой кислоты, и состоит из следующих компонентов: фолиевая кислота, пирофосфат кальция E450vi, целлюлоза микрокристаллическая E460i, стеариновая кислота E570, кроскарамеллоза E468, стеарат магния E470, диоксид кремния аморфный E551.

Форма фолиевой кислоты, входящая в состав продукции, соответствует Приложению № 3 к Изменениям Единые требования Таможенного союза ЕврАзЭС «Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)».

Используемые пищевые добавки разрешены для применения при производстве пищевых продуктов в соответствии с Техническим регламентом Таможенного союза ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств».

Продукт представляет собой овальную таблетку массой 850 мг. 1 таблетка содержит: фолиевая кислота - 400 мкг.

Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 1 раз в день во время еды.

Продолжительность приема – 4 недели.

Суточная дозировка (1 капсула) удовлетворяет:

Показатель	Содержание в суточной дозе (1 таблетка)	% от рекомендуемого уровня суточного потребления*
Фолиевая кислота	400 мкг	200

Примечание: * - ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки».

Суточная дозировка 400 мкг удовлетворяет потребности взрослых в фолиевой кислоте на 200%, что не превышает верхний допустимый уровень потребления 600 мкг (Приложение № 3 к Изменениям в Единые требования Таможенного союза ЕврАзЭС).

Пищевая ценность продукта (1 капсула): жиры - 0 г, белок – 0 г, углеводы – 0 г; энергетическая ценность: 0 ккал/0.

Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов БАД.

Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.
Не является лекарственным средством.

В соответствии с декларацией производителя в БАД к пище не содержится ядовитых, психотропных, наркотических, сильнодействующих, допинговых и других запрещенных веществ, входящих в список ВАДА 2018 (WADA 2018), а также синтетических лекарственных средств; ГМО сырья, пестицидов, гормонов, наноматериалов и продукции нанотехнологий.

Условия хранения – в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте, при температуре 15-30° С. Срок годности – 36 месяцев.

Продукцию упаковывают по 30, 60, 90, 120 таблеток в потребительскую упаковку (бумажные коробки, картонные короба, полиэтиленовые банки и пакеты), которая разрешена для контакта с пищевой продукцией в соответствии с Главой 431 Кодекса Здоровья и Безопасности Калифорнии и Разделом 25 Административного Кодекса Калифорнии, Главой 229.211-222, действующих Надлежащих Правил Организации Производства, Контроля Качества и Хранения Продукции на производстве, упаковки и хранения продуктов питания, а также требованиям ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки».

Установленный срок годности, декларированный изготовителем в сопроводительной документации, обоснован и соответствует сроку годности аналогичных видов продукции.

Результаты исследования содержания биологически активных компонентов

В ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» в представленном образце было проведено определение содержания фолиевой кислоты (ВЭЖХ).

Результаты исследований представлены в таблице 1.

Таблица 1

Показатель	Содержание в образце (таблетка – 850 мг)	
	Обнаружено	Заявлено
Фолиевая кислота	449,4 мкг/г (10±%) 382,0 мкг/таблетка (10±%)	400,0 мкг/таблетка

Содержание фолиевой кислоты соответствует требованиям технической документации в пределах относительной погрешности (точности) метода определения.

Характеристика, оценка и исследование гигиенических показателей

Согласно технической документации изготовителя и Техническому регламенту Таможенного союза ТР ТС 021/2011 (Приложения 2, 3) продукция должна удовлетворять следующим гигиеническим требованиям: содержание токсичных элементов, мг/кг, не более: свинец – 5,0, мышьяк – 3,0, кадмий – 1,0, ртуть – 1,0; содержание пестицидов, мг/кг, не более: ГХЦГ (сумма изомеров) – 0,1, ДДТ и его метаболиты – 0,1, гептахлор – не допускается (<0,002), алдрин - не допускается (<0,002); микробиологические показатели: КМАФАнМ, КОЕ/г, не более - 5x10⁴, БГКП (колиформы), в 0,1 г – не допускаются, E.coli, в 1,0 г – не допускаются, патогенные, в т.ч. сальмонеллы, в 10 г – не допускаются, дрожжи и плесени, КОЕ/г, не более – 100.

В ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» в представленном образце было проведено определение содержания свинца и кадмия (ГОСТ 26929-94, ГОСТ 30178-96), мышьяка (ГОСТ Р 51766-2001), ртути (ГОСТ Р 54639-2011), пестицидов (МУ 4120-86, МУ

2142-80), микробиологических показателей (ГОСТ 10444.15-94, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91, ГОСТ 31747-2012, ГОСТ 30726-2001, ГОСТ 31659-2012 (ISO 6579:2002), ГОСТ 10444.12-2013) (протокол № 458/0831/10-18 от 10.09.2018 г.).

Результаты исследования представлены в таблицах 2 и 3.

Таблица 2

Показатель	Результаты исследований	Допустимый уровень TP TC 021/2011
Свинец, мг/кг	0,037 ($\pm 10\%$)	не более 5,0
Мышьяк, мг/кг	0,017 ($\pm 35\%$)	не более 3,0
Кадмий, мг/кг	0,013 ($\pm 10\%$)	не более 1,0
Ртуть, мг/кг	не обнаружено	не более 1,0
Пестициды, мг/кг: ГХЦГ (сумма изомеров)	не обнаружено	не более 0,1
ДДТ и его метаболиты	не обнаружено	не более 0,1
гептахлор	не обнаружено	не допускается
алдрин	не обнаружено	не допускается

Таблица 3

Показатель	Результаты исследований	Допустимый уровень TP TC 021/2011
КМАФАнМ, КОЕ/г	Менее 5	не более 5×10^4
БГКП	в 0,1 г не обнаружены	в 0,1 г не допускаются
E.coli	в 1,0 г не обнаружены	в 1,0 г не допускаются
Патогенные, в т.ч. сальмонеллы	в 10 г не обнаружены	в 10 г не допускаются
Дрожжи, КОЕ/г	менее 5	не более 100
Плесени, КОЕ/г	менее 5	

По показателям безопасности продукция соответствует ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции».

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Представленная на экспертную оценку для целей Государственной регистрации продукция - биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg"), производства "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США, по результатам проведенной санитарно-эпидемиологической экспертизы соответствует действующим законодательным актам и нормативным требованиям к качеству и безопасности, установленным для данного вида пищевой продукции, в том числе требованиям Технических регламентов Таможенного союза ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции», ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки» ТР ТС

029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов, Приложения № 3 к Изменениям Единым требованиям Таможенного союза ЕврАзЭС «Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)», ТР ТС 005/2011 "О безопасности упаковки" и технологических вспомогательных средств» и нормативно-технической документации изготовителя.

Наименование продукции:

Биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg").

Изготовитель: "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США.

Получатель свидетельства о государственной регистрации: ООО "Эликсир", РФ, 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22.

Гигиенические показатели:

Содержит пищевые добавки: E450vi, E460i, E570, E468, E470, E551;

Биологически активные вещества:

содержание фолиевой кислоты, мкг/таблетка – 400;

Пищевая ценность продукта (1 капсула): жиры - 0 г, белок – 0 г, углеводы – 0 г; энергетическая ценность: 0 ккал/0 кДж.

Гигиеническая характеристика:

содержание токсичных элементов, мг/кг, не более: свинец – 5,0, мышьяк – 3,0, кадмий – 1,0, ртуть – 1,0; содержание пестицидов, мг/кг, не более: ГХЦГ (сумма изомеров) – 0,1, ДДТ и его метаболиты – 0,1, гептахлор – не допускается (<0,002), алдрин - не допускается (<0,002); микробиологические показатели: КМАФАнМ, КОЕ/г, не более - 5×10^4 , БГКП (колиформы), в 0,1 г – не допускаются, E.coli, в 1,0 г – не допускаются, патогенные, в т.ч. сальмонеллы, в 10 г – не допускаются, дрожжи и плесени, КОЕ/г, не более – 100.

Область применения: в качестве биологически активной добавки к пище – дополнительного источника фолиевой кислоты.

Рекомендуемая дозировка: взрослым по 1 таблетке 1 раз в день во время еды.

Продолжительность приема – 4 недели.

Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

Условия реализации: через аптечную сеть, специализированные отделы торговой сети.

Срок годности – 36 месяцев.

Условия хранения: в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте, при температуре 15-30° С.

Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов БАД, беременность, кормление грудью,

Информация, наносимая на этикетку: Биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg").

Название продукта, ингредиентный состав, форма выпуска, упаковка, область применения, рекомендации по применению, противопоказания, дата выработки, срок

годности, условия хранения, номер и дата выдачи свидетельства о государственной регистрации, изготовитель, страна. Не является лекарственным средством.

БАД к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") не является лекарственным средством и не может заменять лекарства. На этикетке, в инструкции по применению, рекламе и т.д. БАД к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") не допускается указание информации о ее лечебном эффекте.

Материалы Экспертного заключения ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» не являются основанием для вынесения на этикетку продукции «Рекомендовано или одобрено ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии».

Перепечатка и использование текста данного заключения полностью или частично для рекламных или иных целей без письменного разрешения ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» запрещены.

Приложение: протокол исследований БАД к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") ИЛЦ (аттестат аккредитации испытательной лаборатории (центра) № РОСС RU.0001.21ИП14, соответствует требованиям ГОСТ ИСО/МЭК 17025-2009) № 458/0831/10-18 от 10.09.2018 на 2 страницах.

Заместитель председателя
экспертного совета,
главный эксперт,
профессор, д.м.н.



Исп.: Багрянцева О.В., тел.: 698-54-05
Коденцова В.М.
Калинин А.Я.
Погожева А.В.

Федеральное государственное бюджетное учреждение науки
Федеральный исследовательский центр питания, биотехнологии и безопасности пищи
(ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии»)

Адрес места нахождения: 109240, г. Москва, Устьинский проезд, д. 2/14.
Адрес места осуществления деятельности ИЛЦ: 109240, г. Москва, Устьинский проезд, д. 2/14, стр. 1
Телефон: 8 (495) 698-53-46; факс: 8 (495) 698-53-79.
Электронный адрес: mailbox@ion.ru

Испытательный лабораторный центр (ИЛЦ)

Аттестат аккредитации
испытательной лаборатории (центра)
№ РОСС RU.0001.21ИП14

выдан:
Федеральной службой по аккредитации



УТВЕРЖДАЮ

Зам. руководителя ИЛЦ
ФГБУН «ФИЦ питания и
биотехнологии»,
д.м.н., профессор

А. К. Батурин

СВОДНЫЙ ПРОТОКОЛ ИССЛЕДОВАНИЙ (ИСПЫТАНИЙ)

№ 458/0831/10-18 от 10 сентября 2018 г.

Наименование образца	Шифр образца	Дата приема образца
Биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg")	458.18	24.07.2018

1. Заявка (письмо) на проведение испытаний (исследований): 458/б 24.07.2018
(номер: п/п(б)) (дата)

2. Заявитель: ООО "Эликсир", РФ, РФ, 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22
(наименование организации, адрес места нахождения)

"NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: "NUTRICARE INTERNATIONAL", 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США; адрес филиала производства:

Изготовитель: "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 311 N.Robertson Blvd. Suite 302 Beverly Hills, CA 90211, США
(наименование организации, адрес производства)

5. Вид испытания (исследования):

САНИТАРНО-МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ

Шифр образца	Наименование определяемого показателя	Полученное значение	Погрешность (неопределенность)	Методика проведения исследований (испытаний)	Примечание
458.18	Количество мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов (КМАФАнМ)	Менее 5 КОЕ/г	-	ГОСТ 10444.15-94, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Бактерии	В 0,1 г	-	ГОСТ 31747-2012,	-

	группы кишечных палочек (БГКП), в масле продукта	не обнаружены		ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	
458.18	E.coli, в массе продукта	В 1,0 г не обнаружены	-	ГОСТ 30726-2001, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Патогенные микроорганизмы, в т.ч. сальмонеллы, в массе продукта	В 10 г не обнаружены	-	ГОСТ 31659-2012 (ISO 6579:2002), ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Плесени	Менее 5 КОЕ/г	-	ГОСТ 10444.12-2013, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Дрожжи	Менее 5 КОЕ/г	-	ГОСТ 10444.12-2013, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-

САНИТАРНО-ХИМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ

Шифр образца	Наименование определяемого показателя	Полученное значение	Погрешность (неопределенность)	Методика проведения исследований (испытаний)	Примечание
1	2	3	4	5	6
456.18	Свинец	0,037 мг/кг	10%	ГОСТ 26929-94, ГОСТ 30178-96	-
456.18	Мышьяк	0,017 мг/кг	35%	ГОСТ Р 51766-2001	-
456.18	Кадмий	0,013 мг/кг	10%	ГОСТ 26929-94, ГОСТ 30178-96	-
456.18	Ртуть	Не обнаружено (предел обнаружения 0,0025±0,0005 мг/кг)	-	ГОСТ Р 54639-2011	-
456.18	Гексахлорциклогексан (ГХЦГ), (α -, β -, γ -изомеры)	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 4120-86	-
456.18	Дихлородифенилтрихлорометилметан (ДДТ) и его метаболиты	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 4120-86	-
456.18	Гептахлор	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 2142-80	-
456.18	Алдрин	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 2142-80	-

Ведущий научный сотрудник,
доктор биологических наук

(должность, ученая степень, научное звание)

Ведущий инженер по качеству

(должность, ученая степень, научное звание)

Результаты исследований (испытаний), представленные в настоящем протоколе, относятся только к представленным образцам.

Копирование и(или) воспроизведение сведений, содержащихся в настоящем протоколе, без согласования с ИЛЦ – запрещено!

Соэс
(подпись)

Багрянцева О.В.

(фамилия, инициалы)

Кулаков С.А.

(фамилия, инициалы)



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 администрации-территориального образования)

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации

№ RU.77.99.88.003.E.004504.10.18

от 11.10.2018 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") (таблетки массой 850 мг). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация продукта. Известователь (производитель): "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC.", 5774, West Pico Blvd., Los Angeles, California 90019, USA (адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, USA), США.
Получатель: ООО "Эликсир", 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. 1, ком. 14, офис 22, 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 фолиевой кислоты. (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" № 529/Э-585/б-18 от 13.09.2018 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

М. П.

№ 0364937



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.004504.10.18

от

11.10.2018 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 принимать по 1 таблетке 1 раз в день во время еды. Продолжительность приема - 4 недели. Срок годности - 36 месяцев. Хранить в сухом, защищенном от света недоступном для детей месте, при температуре 15-30°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов БАД, 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

М. П.