

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.005451.11.16

от 18.11.2016 г.

**Продукция:**  
биологически активная добавка к пище "ЛИТОВИТ-Ч" (таблетки массой 0,5 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-004-16925875-06 с изменениями №№ 1, 2. Изготовитель (производитель): АО НПФ "Новь", 630004, г. Новосибирск, ул. Ленина, д. 28, этаж 1 (адрес производства: г. Новосибирск, ул. Владимировская, д. 1а), Российская Федерация. Получатель: АО НПФ "Новь", 630004, г. Новосибирск, ул. Ленина, д. 28, этаж 1, 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 - источника полифенольных соединений, дополнительного источника минеральных веществ (марганца, железа), содержащей цеолит. (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.004579.03.15 от 10.03.2015 г.; экспертное заключение ГУ НИИ питания РАМН № 72/Э-8540-76-06 от 25.05.2006 г.; протокол испытаний ИЦ по оценке качества продукции и услуг ГБПОУ НСО "Новосибирский химико-технологический колледж им. Д.И. Менделеева" от 03.12.2014 г. № 9512.

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.

(Ф. И. О./подпись)

№ 0335965



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.005451.11.16 ОТ 18.11.2016 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 по 1 таблетке 2 раза в день во время еды, разжевать и запить 0,5-1 стаканом жидкости. Продолжительность приема - 1 месяц. После приема лекарственных средств использовать через 1,5- 2 часа. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки. Срок годности - 3 года. Хранить в сухом месте в плотно закрытой упаковке при температуре не выше 25°С. 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. и подпись)

