

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.77.99.11.003.E.001707.04.19

от 30.04.2019 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "Nutrilite™ Double X™ с витаминами, минералами и фитонутриентами" ("Nutrilite™ Double X™ Multivitamin/Multimineral/ Phytonutrient Food Supplement") (таблетки светло-желтые с точкообразными включениями ромбовидной формы массой 909,0 мг, светло-серо-зеленые с точкообразными включениями овальной формы массой 707,0 мг, коричнево-зеленые с темными точкообразными включениями миндалевидной формы массой 636,0 мг). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация. Изготовитель (производитель): "ACCESS BUSINESS GROUP LLC", 5600 Beach Blvd., Buena Park, CA 90621, США. Получатель: ООО "Амвэй", 107140, г. Москва, ул. Красносельская Верхн., дом 3, строение 2, эт.2 пом.1, ком.1,15-23,26,27, 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 (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.001602.04.18 от 18.04.2018 г., экспертное заключение ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" №529/Э-161/6-18 от 01.03.2018 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен в соответствии с периодом 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)

№0367035



**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.77.99.11.003.E.001707.04.19 от 30.04.2019 г.

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

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

- дополнительного источника витаминов (А, D, E, С, В1, В2, В6, В12, биотина, никотинамида, пантотеновой кислоты, фолиевой кислоты), минеральных веществ (кальция, магния, железа, цинка, марганца, селена, хрома, молибдена, меди, йода), источника каротиноидов (бета-каротина, ликопина, лютеина), куркумина. Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке каждого вида 2 раза в день во время еды (всего 6 таблеток в день). Продолжительность приема - 1 месяц. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность и кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом, лицам с заболеваниями щитовидной железы следует проконсультироваться с врачом-эндокринологом. Срок годности - 2 года. Хранить в плотно закрытой упаковке, в сухом, недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C.

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

