



**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.77.99.32.003.E.001832.02.15

от 02.02.2015 г.

**Продукция:**

биологически активная добавка к пище "ЦИМЕД" (таблетки массой 400 мг). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-004-77354567-2007 с изм. №1, №2. Изготовитель (производитель): ООО "Ростовская фармацевтическая фабрика", 152151, Ярославская обл., г. Ростов, ул. Окружная, д. 53 А, Российская Федерация. Получатель: ООО "Биофорте", 127106, г. Москва, Алтуфьевское шоссе, д. 27, Российская Федерация.



(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), дистрибутора)

**соответствует**

Техническим регламентам Таможенного союза 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 - дополнительного источника цинка и меди в органической форме. (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.042592.08.11 от 05.08.2011 г., экспертного заключения ГУ НИИ питания РАМН №72/Э-105/6-07 от 25.01.2007 г., протокол испытаний АИЛЦ ФБУЗ "Центр гигиены и эпидемиологии в Ярославской области в Ростовском МР" №487 от 03.03.2014 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)

№0261012

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.77.99.32.003.E.001832.02.15 ОТ 02.02.2015 г.

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

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

Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 2 раза в день во время еды.  
Продолжительность приема - 1 месяц с повторным приемом при необходимости. Срок годности - 24 месяца. Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.  
Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

ЕВРАЗЭС

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

И. В. Брагина

(Ф. И. О. и должность)



**Внесен  
в Федеральный справочник  
«Здравоохранение России»**



**Имеет международный  
сертификат и медаль  
«Экологически безопасная  
продукция»**



**Награжден орденом  
«За заслуги в развитии  
медицины  
и здравоохранения»**

