



**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.003717.08.18

от 27.08.2018 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "МУМИЧАГА" (таблетки массой 0,55 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-028-47514137-2018 (идентичны ТУ 9197-028-47514137-06 с изм. №1,2). Изготовитель (производитель): ООО НПФ "МедБиоСфера", 633004, Новосибирская обл., г. Бердск, ул. Химзаводская, 9/2, Российская Федерация. Получатель: ООО "Алтайский кедр", 656906, г. Барнаул, рп. Южный, ул. Герцена, 15, 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 гуминовых кислот. (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.77.99.32.003.E.007962.07.15 от 22.07.2015 г., экспертного заключения НИИ питания РАМН №72/Э-1051/6-09 от 08.10.2009 г., протоколов испытаний АИЛЦ ФБУЗ "Центр гигиены и эпидемиологии в Алтайском крае" №45502 от 08.09.2014 г., №55473 от 17.10.2014 г., протокол лабораторных исследований ГБУЗ г. Москвы "Центр лекарственного обеспечения и контроля качества департамента здравоохранения города Москвы" № 2/00001512 от 24.11.2014 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)

№ 0366099

М. П.