



**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

исполнительный орган в торговле, промышленности, строительстве и транспорте, осуществляющий административные функции в области обращения

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.11.003.E.001221.04.19

от 03.04.2019 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "Сустарад" (капсулы по 600 мг в прозрачной оболочке (утренние) и в комбинированной оболочке (вечерние)). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19.210-050-67104832-2017. Изготовитель (производитель): ООО "САШЕРА-МЕД", 659315, Алтайский край, г. Бийск, ул. Имени Героя Советского Союза Васильева, дом 74, Российская Федерация. Получатель: ООО "САШЕРА-МЕД", 659315, Алтайский край, г. Бийск, ул. Имени Героя Советского Союза Васильева, дом 74, Российская Федерация.

Подпись и печать выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

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 глюкозамина и хондроитина. (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-339/6-18 от 31.05.2018 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


 (Ф. И. О. Подпись)

И.В. Брагина

№ 0366549

М. П.



**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, руководящий уполномоченного органа, наименование в единственном территориальном образовании)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.001221.04.19 от 03.04.2019 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 капсуле (прозрачная оболочка) утром во время завтрака и по 1 капсуле (комбинированная оболочка) вечером во время ужина. Продолжительность приема - 1 месяц. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, сахарный диабет, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки. Не совмещать с приемом антикоагулянтов. 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. подпись)
 М. П.