



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг
Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Заместитель Председателя Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства
здравоохранения Республики Казахстан

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ KZ.16.01.98.003.E.000779.10.20 от 14.10.2020 г.

Продукция:

Биологически активная добавка к пище "ВЕЛЛАБ ИКСПЭЙН (WELLAB EXPAIN)". Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-309-71732284-2020. Изготовитель (Производитель): ООО «Сибфармконтракт», г. Томск, ул. Нахимова, 8, стр.11, Российская Федерация. Получатель: ООО «ЭКОВИТА», Новосибирская область, г. Новосибирск, ул. Инженерная, 4а, оф. 219, Российская Федерация.

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

соответствует

ТР ТС 021/2011 утв. Реш. КТС от 09.12.2011 г. № 880, ТР ТС 022/2011 утв. Реш. КТС от 09.12.2011 г. № 881.

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. (Далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

Протокол испытаний ИЛ ТОО "НУТРИТЕСТ" № 273Р от 24.07.2020 года, экспертное заключение Экспертного совета по регистрации биологически активных добавок к пище, детского питания, пищевых добавок и др. № 15/ЭК-53-20 от 07.08.2020 года.

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

Н. Садвакасов

(Ф.И.О. / подпись)



№ 0047030



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг
Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Заместитель Председателя Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства
здравоохранения Республики Казахстан**

(наименование административно-территориального образования)

**ПРИЛОЖЕНИЕ К СВИДЕТЕЛЬСТВУ
о государственной регистрации**

от « 14 » октября 2020 г. № KZ.16.01.98.003.E.000779.10.20

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

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):
Область применения: рекомендуется в качестве биологически активной добавки к пище – источника рутина. Условия хранения: хранить в защищенном от света и недоступном для детей месте, при температуре не выше 25°C и относительной влажности воздуха не более 60%.
Состав: экстракт мартинии душистой (коготь дьявола), капсула желатиновая (желатин (носитель), глицерин (влажудерживающий агент)), лактоза (носитель), экстракт пижмы feverfew (tanacetum) (пиретрум девичий экстракт), лабазник экстракт, босвеллии экстракт, ивы коры экстракт, сабельника экстракт, юкки экстракт, аронии черноплодной экстракт, рутин, тальк (агент антислеживающий), кальция стеарат (агент антислеживающий). Рекомендации по применению: взрослым по 1 капсуле 2 раза в день во время еды. Продолжительность приема 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Противопоказания: индивидуальная непереносимость ингредиентов продукта, беременность и кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Форма выпуска: капсулы массой 600 мг. Срок годности: 2 года с даты изготовления. Не является лекарством.

Подпись, Ф.И.О., должность уполномоченного лица,
выдавшего документ, и печать органа (учреждения),
выдавшего документ

Н. Садвакасов

(Ф.И.О. / подпись)



№ 0020731