

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКОЕ ЗАО «НАРЕК»

Испытательная лаборатория физико-химических и микробиологических исследований

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)



СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции

№ **AM.01.04.01.003.R.000138.08.23**

от **01.08.2023**

г.

ПРОДУКЦИЯ

Биологически активная добавка к пище «Витамин А 10000 МЕ» («Vitamin A 10000 IU»). Форма выпуска: капсулы массой 150 мг±10%, 300 мг±10%, 390 мг±10%, 500 мг±10% в потребительской упаковке для реализации населению; в упаковке «in bulk» - для последующей расфасовки, не подлежит розничной продаже населению. **Область применения:** для реализации населению в качестве биологически активной добавки к пище – дополнительного источника витамина А. **Рекомендации по применению:** взрослым принимать по 1 капсуле в день во время еды. **Продолжительность приема:** 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. **Противопоказания:** индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, лица в возрасте до 18 лет. **Перед применением** рекомендуется проконсультироваться с врачом. **Срок годности:** 2 года с даты производства. **Условия хранения:** хранить в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и недоступном для детей месте при температуре от 0°C до +25°C и относительной влажности не более 75%. **Произведена по ТУ 10.89.19-032-28844573-2023.**

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ООО «Биофарм», 127015, г. Москва, улица Вятская, д. 49, стр.2, помещение 11, комната 8, Российская Федерация (адрес производства: 143080, Московская область, Одинцовский городской округ, п. ВНИИССОК, ул. Селекционная, д. 14, Российская Федерация).

ЗАЯВИТЕЛЬ

ООО «Биофарм», 127015, г. Москва, улица Вятская, д. 49, стр.2, помещение 11, комната 8, Российская Федерация. ОГРН: 1217700007667

СООТВЕТСТВУЕТ

ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции»;
ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки»;
ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств».

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

Протоколы испытаний: № 23MCS01254/23 от 25.07.2023 г., выданный испытательной лабораторией ООО «Международный центр сертификации» (аттестат аккредитации № 045/Т-086 до 20.05.2024 г.); № 2640L-2023 от 25.07.2023г., экспертное заключение № ЭЗ-97/23 от 28.07.2023 г., выданные испытательной лабораторией физико-химических и микробиологических исследований научно-исследовательского ЗАО «НАРЕК» (аттестат аккредитации № 032/Т-108 от 05.05.2023 г.).

СРОК ДЕЙСТВИЯ

не ограничен

ВРИО заведующего испытательной лабораторией

(должность руководителя
(уполномоченного лица) уполномоченного
органа государства – члена Евразийского
экономического союза)



Микаелян С. А.

(Ф. И. О.)

№ 0009066

ԵՎՐԱՍԻԱԿԱՆ ՏՆՏԵՍԱԿԱՆ ՄԻՈՒԹՅՈՒՆ



«ՆԱՐԵԿ» ԳԻՏԱՀԵՏԱԶՈՏԱԿԱՆ ՓԲԸ

Ֆիզիկաքիմիական և մանրէաբանական հետազոտությունների փորձարկման լաբորատորիա

(Եվրասիական տնտեսական միության անդամ-պետության լիազոր մարմինը)

ԵԱՀ

Վ Կ Ա Յ Ա Կ Ա Ն

արտադրանքի պետական գրանցման

№ AM.01.04.01.003.R.000138.08.23 առ 01.08.2023 թ.

ԱՐՏԱԳՐԱՆՔ

Կենսաբանական ակտիվ սննդային հավելում «Վիտամին A 10000 ՄՄ» («Vitamin A 10000 IU»): Թողարկման ձևը. պարկուճներ 150 մգ.±10%, 300 մգ.±10%, 390 մգ.±10%, 500 մգ.±10% զանգվածով սպառողական փաթեթավորմամբ բնակչության իրացման համար, "in bulk" փաթեթավորմամբ՝ հետագա վերափաթեթավորման համար՝ ենթակա չեն հանրությանը մանրածախ վաճառքի: Կիրառման ոլորտը. բնակչության իրացման համար որպես կենսաբանական ակտիվ սննդային հավելում՝ A վիտամինի լրացուցիչ աղբյուր: Օգտագործման ցուցումներ. մեծահասակներին՝ ընդունել օրը մեկ պարկուճ ուտելու ընթացքում: Օգտագործման տևողությունը. 1 ամիս: Անհրաժեշտության դեպքում ընդունումը կարելի է կրկնել: Հակացուցումներ. քաղաղրիչների նկատմամբ անհատական անտանելիություն, հղիություն, կրծքով կերակրում, մինչև 18 տարեկան անձիք: Օգտագործելուց առաջ խորհուրդ է տրվում խորհրդակցել բժշկի հետ: Պիտանելիության ժամկետը. 2 տարի արտադրման օրվանից: Պահպանման պայմաններ. պահել չոր, արևի ուղիղ ճառագայթներից պաշտպանված և երեխաներին անհասանելի տեղում 0° C- ից մինչև +25° C ջերմաստիճանում և 75% օդի հարաբերական խոնավության պայմաններում:

Արտադրված է համաձայն՝ ՏՊ 10.89.19-032-28844573-2023:

ԱՐՏԱԳՐՈՂ

«Բիոֆարմ» ՍՊԸ, 127015, ք. Մոսկվա, փող. Վյատսկայա, տուն 49, շենք 2, տար. 11, սենյակ 8, Ռուսաստանի Դաշնություն (արտադրական հասցե՝ 143080, Մոսկվայի մարզ, Օդինցովի քաղաքային շրջան, բնակավայր ՎՆԻԻՍՍՈԿ, փող. Սելենցինոնայա, տուն 14, Ռուսաստանի Դաշնություն):

ՀԱՅՏԱՏՈՒ

«Բիոֆարմ» ՍՊԸ, 127015, ք. Մոսկվա, փող. Վյատսկայա, տուն 49, շենք 2, տար. 11, սենյակ 8, Ռուսաստանի Դաշնություն ՊԳՀՀ՝ 1217700007667

ՀԱՄԱՊԱՏԱԿՄԱՆԱՆՈՒՄ Է

ՄՄ ՏԿ 021/2011 «Սննդամթերքի անվտանգության մասին»,
ՄՄ ՏԿ 022/2011 «Սննդամթերքի մակնշման մասին»,
ՄՄ ՏԿ 029/2012 «Սննդային հավելումների, բուրավետիչների և տեխնոլոգիական օժանդակ միջոցների անվտանգության ներկայացվող պահանջներ»:

Վ Կ Ա Յ Ա Կ Ա Ն Ը Տ Ր Վ Ա Ճ Է

Փորձարկման արձանագրություններ՝ № 23MCS01254/23 առ 25.07.2023 թ., տրված «Սերտիֆիկացման միջազգային կենտրոն» ՍՊԸ ՓԼ-ի կողմից (հավատարմագրման վկայական № 045/T-086 մինչև 20.05.2024թ.): № 2640L-2023 առ 25.07.2023 թ., փորձագիտական եզրակացություն № ՓԵ-97/23 առ 28.07.2023 թ., տրված «ՆԱՐԵԿ» ԳԻՏԱՀԵՏԱԶՈՏԱԿԱՆ ՓԲԸ-ի ֆիզիկաքիմիական և մանրէաբանական հետազոտությունների ՓԼ-ի կողմից (հավատարմագրման վկայական № 032/T-108 սկսած 05.05.2023թ.):

ՀԻՄԱՆ ՎՐԱ:

ԳՈՐԾՈՂՈՒԹՅԱՆ ԺԱՄԿԵՏ

Լաբորատորիայի ղեկավարի ժ/պ

(Եվրասիական տնտեսական միության անդամ-պետության լիազոր մարմինի ղեկավարի պաշտոնը (լիազորված անձի))



Ս. Ա. Միքայելյան

(Ս.Ա.Հ.)

№ 0009066