



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.77.99.88.003.E.000645.02.16      от 10.02.2016 г.

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

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

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Таможенного союза. Рекомендации по применению: взрослым по 750 мг 2 раза в день во время еды. Продолжительность приема - не более 4 недель с последующим перерывом не менее 3-4 недель. Срок годности - 3 года. Хранить в оригинальной закрытой упаковке в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от +2°C до +25°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, дети до 18 лет. Перед применением следует проконсультироваться с врачом.

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

(Ф. И. О./подпись) *И. В. Брагина*



Р 2015 Р 2015 Р 2015



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.77.99.88.003.E.000645.02.16

от 10.02.2016 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "РПС Нутришн Глюкозамин" ("RPS Nutrition Glucosamine")  
(порошок от 30 г до 1000 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-008-11635598-15.  
Изготовитель (производитель): ООО "Био Техно Фуд", 194100, г. Санкт-Петербург, Б.  
Сампсониевский пр., 77/7, лит. А, Российская Федерация. Получатель: ООО "СТИМ", 127562, г.  
Москва, ул. Каргопольская, д. 16, корп. 2, стр. 1, пом. 18, 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 - дополнительного  
источника глюкозамина. (далее согласно приложению)

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

экспертное заключение ФГБНУ "НИИ питания" №72/Э-22/и-16 от 21.01.2016 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

№ 0331102

И.В. Брагина  
(Ф. И. О./подпись)



015 РС 2016 РЗ 2015



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.77.99.88.003.Е.000647.02.16

от 10.02.2016 г.

Продукция:

биологически активная добавка к пище "РПС Нутришн L-карнитин" ("RPS Nutrition L-Carnitine")  
(порошок от 30 г до 500 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-005-11635598-15.  
Изготовитель (производитель): ООО "Био Техно Фуд", 194100, г. Санкт-Петербург, Б.  
Сампсониевский пр., 77/7, лит. А, Российская Федерация. Получатель: ООО "СТИМ", 127562, г.  
Москва, ул. Каргопольская, д. 16, корп. 2, стр. 1, пом. 18, 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 - дополнительного  
источника L-карнитина. (далее согласно приложению)

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

экспертное заключение ФГБНУ "НИИ питания" №72/Э-1276/и-15 от 26.11.2016 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)

№ 0331104





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.77.99.88.003.E.000647.02.16 от 10.02.2016 г.

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

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

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Таможенного союза. Рекомендации по применению: взрослым по 500 мг в первой половине дня, предварительно растворив в стакане (200 мл) кипяченой воды комнатной температуры. Продолжительность приема - не более 4 недель с последующим перерывом не менее 3-4 недель. Срок годности - 3 года. Хранить в оригинальной закрытой упаковке в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от +2°C до +25°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, дети до 18 лет. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

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



(Ф. И. О./подпись)