



**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.77.99.29.003.E.001506.04.19

от 18.04.2019 г.

**Продукция:**  
биологически активная добавка к пище "Nutrilite™ Комплекс Коэнзим Q10" ("Nutrilite™ CoEnzyme Q10 Complex") (капсулы массой 595 мг). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация продукта. Изготовитель (производитель): "ACCESS BUSINESS GROUP LLC", 5600 Beach Blvd, Buena Park, CA 90621, США. Получатель: ООО "Амвэй", 107140, г. Москва, ул. Красносельская Верхн., дом 3, строение 2, эт.2 пом.1, ком.1,15-23,26,27, Российская Федерация.



(наименование продукции, нормативы 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 коэнзима Q10. (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.77.99.29.003.E.004670.03.15 от 13.03.2015 г., экспертные заключения НИИ питания РАМН №72/Э-730/Б-09 от 02.07.2009 г., ФГБНУ НИИ питания №72/Э-1037/Б-14 от 02.10.2014 г., ФГБНУ "ФИЦ питания и биотехнологии" № 529/Э-1052/Б-17 от 14.12.2017 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)

**№0366834**

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, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.29.003.E.001506.04.19 от 18.04.2019 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 в день во время еды. Продолжительность приема - 3 месяца. При необходимости прием можно повторить. Срок годности - 2 года. Хранить в плотно закрытой упаковке, в сухом, недоступном для детей месте при температуре не выше +25°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью. 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. подписавшего)  
М. П.