



**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 Страны-участницы таможенного союза, либо ее административно-территориального образования)

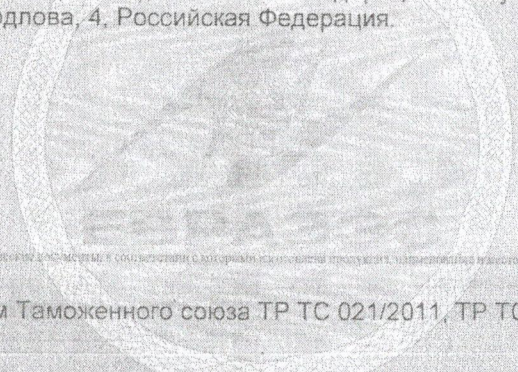
**СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.003.E.004786.03.15

от 17.03.2015 г.

**Продукция:**

Биологически активная добавка к пище "Валериана П" (таблетки массой 0,205 г, драже массой 0,2 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9361-009-41395157-05 с изм. №1, 2. Изготовитель (производитель): ООО "ПАРАФАРМ", 440026, г. Пенза, ул. Свердлова, 4 (адрес производства: 440062, г. Пенза, ул. Калинина, 116 А), Российская Федерация. Получатель: ООО "ПАРАФАРМ", 440026, г. Пенза, ул. Свердлова, 4, Российская Федерация.



Исходными данными, подтверждающими соответствие продукции требованиям Таможенного союза, являются протоколы испытаний, проведенных в аккредитованной лаборатории (испытательной лаборатории, центра)

**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

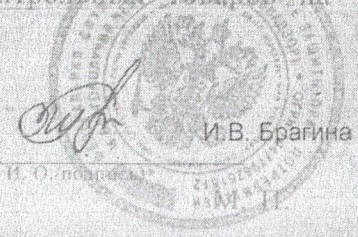
для реализации населению через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговой сети в качестве биологически активной добавки к пище - дополнительного источника аскорбиновой кислоты, источника валериановой кислоты. (далее согласно приложению)

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.77.99.88.003.E.003572.02.15 от 13.02.2015 г., экспертное заключение ГУ НИИ питания РАМН №72/Э-5627/6-05 от 07.07.2005 г., АИЛЦ ФБУЗ "ЦГ и Э в Пензенской области" № 14524, 14525 от 02.12.2014 г., №14952, 14953 от 15.12.2014 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза.

Подпись, ФИО, должность  
выдавшего документ и печать  
выдавшего документ



И.В. Брагина

И.О. Подпись



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, выдающий удостоверение, записывает наименование зарегистрированного препарата)

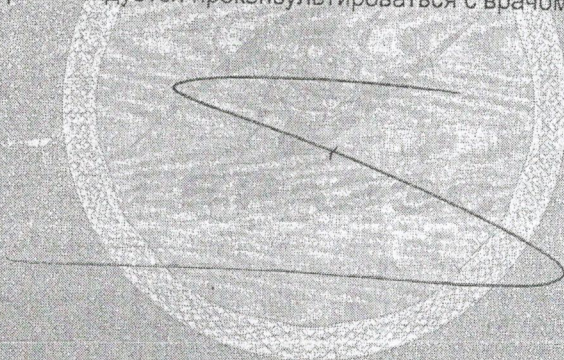
ПРИЛОЖЕНИЕ  
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

№ RU.77.99.88.003.E.004786.03.15 от 17.03.2015 г.

(Информация из формуляра в текст свидетельства о государственной регистрации)

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Рекомендации по применению: взрослым по 2-3 таблетки (драже) 3 раза в день во время еды.  
Продолжительность приёма - 2 недели. Срок годности - 3 года. Хранить в сухом месте при комнатной температуре. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов.  
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)

