



**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.77.99.11.003.E.007133.06.15

от 18.06.2015 г.

**Продукция:**

биологически активная добавка к пище "Литовит О" (таблетки массой 0,5 г, порошок, гранулы по 2,5 г, 5 г, 10 г, 30 г, 140 г, 150 г). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9197-001-16925875-05 с изм. № 1,2,3. Изготовитель (производитель): ЗАО НПФ "Новь", 630005, г. Новосибирск, ул. Карамзина, 53, Российская Федерация. Получатель: ЗАО НПФ "Новь", 630005, г. Новосибирск, ул. Карамзина, 53, 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 через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговой сети в качестве биологически активной добавки к пище - источника нерастворимых пищевых волокон (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-762/6-15 от 23.04.2015 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**

**№0319227**

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)

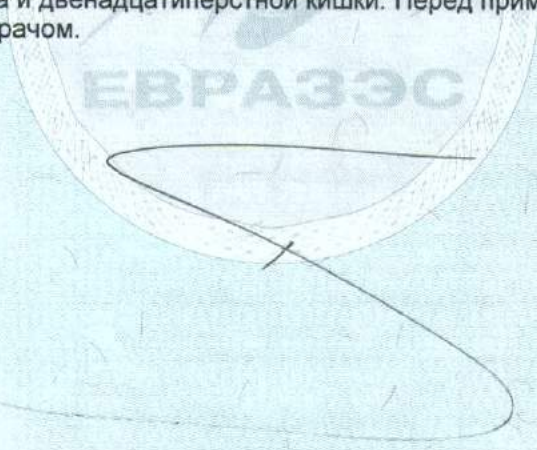
**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.007133.06.15 ОТ 18.06.2015 г.

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

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

Рекомендации по применению: взрослым принимать по 3 таблетки утром, 3 таблетки днем и 4 таблетки вечером, запивая 1/2-1 стаканом воды или по 0,5 чайной ложки порошка (гранул) (1,25 г) утром, 0,5 чайной ложки порошка (гранул) (1,25 г) днем и 1 чайную ложку (2,5 г) вечером, запивая 1/2-1 стаканом воды. Разносить с приемом лекарственных средств на 1,5-2 часа. Продолжительность приема 1 месяц. Срок годности - 3 года. Хранить в сухом, недоступном для детей месте при температуре от -30°С до +30°С, в плотно закрытой упаковке. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью, обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки. 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. и должность)  
 М. П.