



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

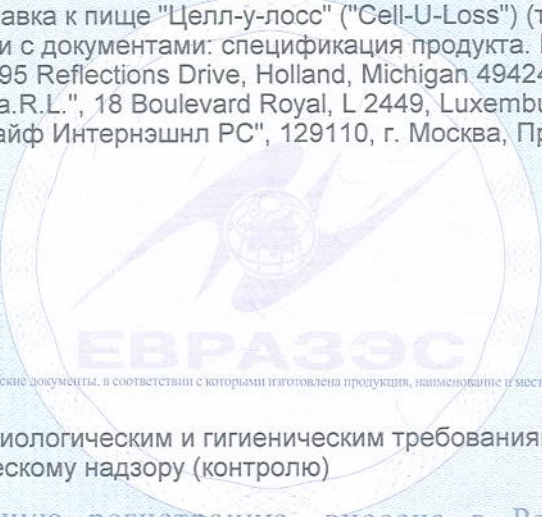
(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.11.003.E.012188.04.11

от 28.04.2011 г.

Продукция:
биологически активная добавка к пище "Целл-у-лосс" ("Cell-U-Loss") (таблетки массой 0,850 г).
Изготовлена в соответствии с документами: спецификация продукта. Изготовитель (производитель)
"J.V. Laboratories, Inc.", 13295 Reflections Drive, Holland, Michigan 49424, США для "Herbalife
International Luxembourg S.a.R.L.", 18 Boulevard Royal, L 2449, Luxemburg, Люксембург.
Получатель: ООО "Гербалайф Интернэшнл РС", 129110, г. Москва, Проспект Мира, д. 33, корп.1,
Российская Федерация.



(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим
санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

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 витамина С,
железа, йода, арбутина. (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные
протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории,
центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):
экспертное заключение ГУ НИИ питания РАМН №72/Э-8980/б-06 от 17.08.2006 г., протокол
лабораторных исследований ФГУЗ ФЦГ и Э Роспотребнадзора от 04.10.06 № 2347.

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

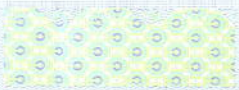
Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица,
выдавшего документ, и печать органа (учреждения),
выдавшего документ



Г.Г. Онищенко
(Ф. И. О./подпись)

№0073517

М. П.



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

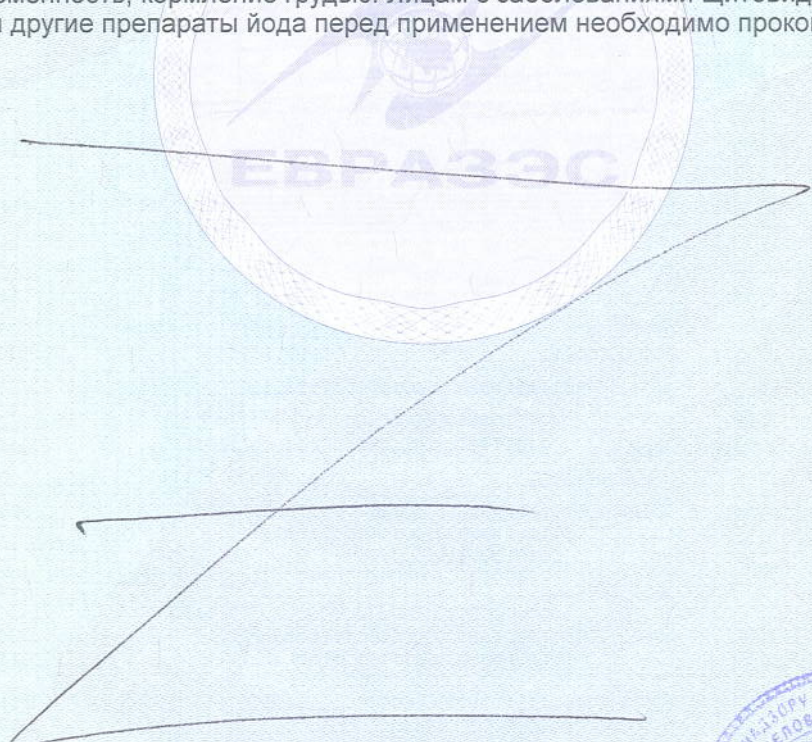
**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.11.003.E.012188.04.11 ОТ 28.04.2011 г.

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

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 3 раза в день во время еды. Продолжительность приёма - 1 месяц. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Срок годности - 2 года. Хранить в сухом, недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов продукта, беременность, кормление грудью. Лицам с заболеваниями щитовидной железы и принимающим другие препараты йода перед применением необходимо проконсультироваться с врачом.



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



Г.Г. Онищенко
(Ф. И. О./подпись)

М. П.