



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

Комитет охраны общественного здоровья Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
Заместитель Председателя Комитета охраны общественного здоровья Министерства  
здравоохранения Республики Казахстан

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

**СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации**

№ KZ.16.01.95.003.E.000744.08.17 от 29.08.2017 г.

Продукция:

Биологически активная добавка к пище "Венатол". Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-070-12424308-2017. Изготовитель (производитель): ООО "Артлайф", 634034, г.Томск, ул. Нахимова, 8/2, Российская Федерация. Получатель: ООО "Артлайф", 634034, г.Томск, ул. Нахимова, 8/2, Российская Федерация.

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

соответствует

ТР ТС 021/2011 утв. Реш. КТС от 09.12.2011 г. № 880; ТР ТС 022/2011, утв. Реш. КТС от 09.12.2011 г. № 881

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 (далее согласно приложению)

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

экспертное заключение Экспертного совета по регистрации БАД к пище, детского питания и пищевых добавок №07/ЭК-022-17 от 30 мая 2017 года, протокол испытаний ИЛ ТОО "НУТРИТЕСТ" №205Р от 07 июня 2017 года. Выдан взамен № KZ.16.01.95.003.E.000626.08.2017 от 03.08.2017. Номер бланка 0039482

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

Б. Шарип

(Ф.И.О. / подпись)



№ 0039607



**БЕЛАРУСЬ РЕСПУБЛИКАСЫ, ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ  
ЖӘНЕ РЕСЕЙ ФЕДЕРАЦИЯСЫНЫҢ КЕДЕН ОДАҒЫ**

(Тараптың уәкілетті органы, уәкілетті органның басшысы, әкімшілік-аумақтық бөлімше атауы)

**Мемлекеттік тіркеу туралы  
КУӘЛІК**

№

Өнім:

(өнімнің атауы, өнім сәйкес келтіріліп дайындалған нормативтік және (немесе) техникалық құжаттар, дайындаушының (өндірушінің), қабылдаушының атауы және орналасқан орны)

сәйкес келеді  
мемлекеттік тіркеуден өтті, Мемлекеттік тіркеу туралы куәліктер тізіліміне енгізілді және өндіруге, өткізуге және пайдалануға рұқсат берілді.

Осы куәлік:

(қаралған зерттеу хаттамаларын, зерттеу өткізген ұйымның (сынақ зертханасының, орталығының) атауын, басқа да қаралған құжаттарды атап көрсету) негізінде берілді.

Мемлекеттік тіркеу туралы куәліктің қолданылу мерзімі өнімді дайындаудың немесе бақылаудағы тауарларды кеден одағының аумағына жеткізудің барлық кезеңіне белгіленеді.

Қолы, Т.А.Ө, құжат берген уәкілетті тұлғаның лауазымы, құжат берген органның (мекеменің) мөрі

М.О.

\_\_\_\_\_  
(Т.А.Ө. / қолы)

№ 0039607



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

Комитет охраны общественного здоровья Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
Заместитель Председателя Комитета охраны общественного здоровья Министерства  
здравоохранения Республики Казахстан

(наименование административно-территориального образования)

**ПРИЛОЖЕНИЕ К СВИДЕТЕЛЬСТВУ  
о государственной регистрации**

от « 29 » августа 2017 г. № KZ.16.01.95.003.E.000744.08.17

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

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

в качестве биологически активной добавки к пище - дополнительного источника витаминов С, Е, цинка, рутина, кремния. Противопоказание: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность и кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Условия хранения: хранить в защищенном от света и недоступном для детей месте, при температуре не выше 25 °С и относительной влажности воздуха не более 70%. Форма выпуска: спансула массой 600 мг. Упаковка: в полимерные банки по 30, 45, 60, 75, 90, 100, 110, 120, 130, 140, 150, 180 штук; в блистерные ячейки по 10 или 20 штук, блистеры упаковывают в картонную коробку. Срок годности: 3 года с даты изготовления. Не является лекарством.

Подпись, Ф.И.О., должность уполномоченного лица,  
выдавшего документ, и печать органа (учреждения),  
выдавшего документ

Б. Шарип

(Ф.И.О. / подпись)



№ 0001619



**БЕЛАРУСЬ РЕСПУБЛИКАСЫ, ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ  
ЖӘНЕ РЕСЕЙ ФЕДЕРАЦИЯСЫНЫҢ КЕДЕН ОДАҒЫ**

(өкімшілік-аумақтық бөлімше атауы)

**Мемлекеттік тіркеу туралы  
КУӘЛІККЕ ҚОСЫМША**

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ ж. № \_\_\_\_\_

(мемлекеттік тіркеу туралы куәлік мәтініне енген ақпарат)

Қолы, Т.А.Ә., құжат берген уәкілетті тұлғаның  
лауазымы, құжат берген органның (мекеменің)  
мері

\_\_\_\_\_  
(Т.А.Ә. / қолы)

М.О.

№ 0001619