



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

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

(уполномоченный орган государства - члена Евразийского экономического союза)

EAC

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции

№ RU.77.99.22.003.R.001673.07.25 ОТ 04.07.2025 Г.

ПРОДУКЦИЯ

Биологически активная добавка к пище "КОРДИЦЕПС МИЛИТАРИС" (капсулы по 500 мг, порошок в саше-пакетах по 1,0 г, в дой-пак пакетах или в банках по 30-200 г с мерной ложкой в потребительской упаковке - для реализации населению, а также в упаковке "in bulk" от 0,5 до 25 кг (порошок и капсулы по 500 мг) - для последующей расфасовки). Область применения: для реализации населению в качестве биологически активной добавки к пище (далее согласно приложению). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 10.89.19-002-75824477-2025.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НПО "МИКОФАРМ" (ООО "НПО "МИКОФАРМ") 195272, Г. САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, ВН. ТЕР. Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПИСКАРЕВКА, ПР-КТ КОНДРАТЬЕВСКИЙ, Д. 72, ЛИТЕРА А, ПОМЕЩ. 102-Н ЦЕХ 610 (далее согласно приложению).

ЗАЯВИТЕЛЬ

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НПО "МИКОФАРМ" (ООО "НПО "МИКОФАРМ") 195272, Г. САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, ВН. ТЕР. Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПИСКАРЕВКА, ПР-КТ КОНДРАТЬЕВСКИЙ, Д. 72, ЛИТЕРА А, ПОМЕЩ. 102-Н ЦЕХ 610, Российская Федерация. ОГРН: 1227800133923

СООТВЕТСТВУЕТ

Техническим регламентам Таможенного союза ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011, ТР ТС 029/2012

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.22.003.R.001320.05.25 от 30.05.2025 г., экспертных заключений ФБУЗ ФЦГиЗ Роспотребнадзора №10 ФЦ/1172 от 22.05.2025, №10 ФЦ/1499 от 20.06.2025 (аттестат аккредитации № RA.RU.710003)

СРОК ДЕЙСТВИЯ не ограничен

Руководитель

(должность руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа государства - члена Евразийского экономического союза)

М. П.

(подпись)

А.Ю. Попова

(Ф. И. О.)

№ 0495044

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

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

(уполномоченный орган государства - члена Евразийского экономического союза)

ПРИЛОЖЕНИЕ

к свидетельству о государственной регистрации продукции

№ RU.77.99.22.003.R.001673.07.25 от 04.07.2025 г.

Изготовитель (производитель) (продолжение, начало на бланке свидетельства):

(адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 195272, Г. САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, ВН. ТЕР. Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПИСКАРЕВКА, ПР-КТ КОНДРАТЬЕВСКИЙ, Д. 72, ЛИТЕРА А, ПОМЕЩ. 102-Н ЦЕХ 610), Российская Федерация

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

- источника полисахаридов, в том числе бета-глюканов, а также в упаковке "in bulk" для последующей расфасовки. Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым по 2 капсулы в день или по 1 г порошка (1 саше-пакет или 1 мерная ложка) во время еды. Продолжительность приема - 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом. Срок годности - 2 года. Хранить в защищенном от прямых солнечных лучей и недоступном для детей месте при температуре не выше +25°C. Продукция в упаковке "in bulk" не подлежит розничной продаже, предназначена для последующей расфасовки.

Руководитель

(должность руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа государства - члена Евразийского экономического союза)



(подпись)

А.Ю. Попова

(Ф. И. О.)

Страница 1 из 1

№ 0043457