



**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.77.99.88.003.E.004504.10.18

от 11.10.2018 г.

Продукция:
Биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") (таблетки массой 850 мг). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация продукта. Изготовитель (производитель): "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC.", 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, USA (адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, USA), США.
Получатель: ООО "Эликсир", 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22, 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 в качестве биологически активной добавки к пище - дополнительного источника фолиевой кислоты. (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):
экспертного заключения ФГБУН "ФИЦ питания и биотехнологии" № 529/Э-585/6-18 от 13.09.2018 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

(Ф.И.О./подпись)

М. П.

№ 0364937



**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.77.99.88.003.E.004504.10.18 ОТ 11.10.2018 г.

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

Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза. Рекомендации по применению: взрослым принимать по 1 таблетке 1 раз в день во время еды. Продолжительность приема - 4 недели. Срок годности - 36 месяцев. Хранить в сухом, защищенном от света недоступном для детей месте, при температуре 15-30°C. Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов БАД, беременность, кормление грудью. Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.



[Handwritten signature]

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

[Handwritten signature]
И.В. Брагина
(Ф. И. О. (подпись))
М. П.



ФЕДЕРАЛЬНОЕ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
НАУКИ
ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР
ПИТАНИЯ, БИОТЕХНОЛОГИИ И
БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩИ

(ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии»)

109240, г. Москва, Устьинский проезд, 2/14
Тел. +7(495) 698-53-60; факс: +7(495) 698-53-79
ОКПО 01897222 ОГРН 1027739311907
ИНН 7705004254 КПП 770501001
E-mail: mailbox@ion.ru Сайт: www.ion.ru

Федеральная служба в сфере
защиты прав потребителей и
благополучия человека

ООО "Эликсир", РФ, 127051, г.
Москва, Цветной бульвар, д. 30,
стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22

13.09.18 № 529/з - 585/б - 18

На № 458/6 от 24.07.2018 г.

ЭКСПЕРТНОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ

По заявке ООО "Эликсир", РФ, РФ, 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22, в ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» проведена санитарно-эпидемиологическая экспертиза, исследования продукции – биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg"), производства "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США, на соответствие действующим законодательным актам и нормативным требованиям к качеству и безопасности, а также нормативно-технической документации изготовителя.

РЕЗУЛЬТАТЫ ЭКСПЕРТИЗЫ

Экспертиза документации

Для проведения экспертизы представлены следующие материалы:

- проект этикеточной надписи;
- спецификация;
- сертификат свободной продажи, подтверждающий, что продукция пригодна для потребления человеком, может свободно продаваться в Соединенных Штатах Америки и экспортироваться в другие страны;
- декларация об отсутствии в БАД наркотических, психотропных, ядовитых, сильнодействующих, допинговых и других запрещенных веществ, входящих в список ВАДА 2018 (WADA 2018), а также синтетических лекарственных средств; ГМО сырья, пестицидов, гормонов, наноматериалов и продукции нанотехнологий;
- декларация о соответствии продукции требованиям ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции», ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки», ТР ТС 029/2012 "Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств";
- декларация на упаковочный материал;
- доверенность производителя, выданная ООО «Эликсир», на право регистрировать продукцию производителя на территории РФ;

-Лист записи Единого государственного реестра юридических лиц и Свидетельство о постановке на учет в налоговом органе ООО "Эликсир";

-образец продукции с актом отбора образца.

Перечень документов, сопровождающих продукцию, соответствует предъявляемым требованиям. Техническая документация отражает показатели качества и безопасности, состав, область применения данной продукции, срок годности.

Характеристика продукции, физико-химические показатели, применение и хранение

В соответствии с представленной документацией продукция - биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg"), производства "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США, пригодна для потребления человеком, может свободно продаваться в Соединенных Штатах Америки и экспортироваться в другие страны.

Продукция "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") рекомендуется в качестве биологически активной добавки к пище - дополнительного источника фолиевой кислоты, и состоит из следующих компонентов: фолиевая кислота, пирофосфат кальция E450vi, целлюлоза микрокристаллическая E460i, стеариновая кислота E570, кроскарамеллоза E468, стеарат магния E470, диоксид кремния аморфный E551.

Форма фолиевой кислоты, входящая в состав продукции, соответствует Приложению № 3 к Изменениям Единые требования Таможенного союза ЕврАзЭС «Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)».

Используемые пищевые добавки разрешены для применения при производстве пищевых продуктов в соответствии с Техническим регламентом Таможенного союза ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств».

Продукт представляет собой овальную таблетку массой 850 мг. 1 таблетка содержит: фолиевая кислота - 400 мкг.

Рекомендации по применению: взрослым по 1 таблетке 1 раз в день во время еды.

Продолжительность приема – 4 недели.

Суточная дозировка (1 капсула) удовлетворяет:

Показатель	Содержание в суточной дозе (1 таблетка)	% от рекомендуемого уровня суточного потребления*
Фолиевая кислота	400 мкг	200

Примечание: * - ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки».

Суточная дозировка 400 мкг удовлетворяет потребности взрослых в фолиевой кислоте на 200%, что не превышает верхний допустимый уровень потребления 600 мкг (Приложение № 3 к Изменениям в Единые требования Таможенного союза ЕврАзЭС).

Пищевая ценность продукта (1 капсула): жиры - 0 г, белок – 0 г, углеводы – 0 г; энергетическая ценность: 0 ккал/0.

Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов БАД.

Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

Не является лекарственным средством.

В соответствии с декларацией производителя в БАД к пище не содержится ядовитых, психотропных, наркотических, сильнодействующих, допинговых и других запрещенных веществ, входящих в список ВАДА 2018 (WADA 2018), а также синтетических лекарственных средств; ГМО сырья, пестицидов, гормонов, наноматериалов и продукции нанотехнологий.

Условия хранения – в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте, при температуре 15-30° С. Срок годности – 36 месяцев.

Продукцию упаковывают по 30, 60, 90, 120 таблеток в потребительскую упаковку (бумажные коробки, картонные короба, полиэтиленовые банки и пакеты), которая разрешена для контакта с пищевой продукцией в соответствии с Главой 431 Кодекса Здоровья и Безопасности Калифорнии и Разделом 25 Административного Кодекса Калифорнии, Главой 229.211-222, действующих Надлежащих Правил Организации Производства, Контроля Качества и Хранения Продукции на производстве, упаковки и хранения продуктов питания, а также требованиям ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки».

Установленный срок годности, декларированный изготовителем в сопроводительной документации, обоснован и соответствуют сроку годности аналогичных видов продукции.

Результаты исследования содержания биологически активных компонентов

В ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» в представленном образце было проведено определение содержания фолиевой кислоты (ВЭЖХ).

Результаты исследований представлены в таблице 1.

Таблица 1

Показатель	Содержание в образце (таблетка – 850 мг)	
	Обнаружено	Заявлено
Фолиевая кислота	449,4 мкг/г (10±%) 382,0 мкг/таблетка (10±%)	400,0 мкг/таблетка

Содержание фолиевой кислоты соответствует требованиям технической документации в пределах относительной погрешности (точности) метода определения.

Характеристика, оценка и исследование гигиенических показателей

Согласно технической документации изготовителя и Техническому регламенту Таможенного союза ТР ТС 021/2011 (Приложения 2, 3) продукция должна удовлетворять следующим гигиеническим требованиям: содержание токсичных элементов, мг/кг, не более: свинец – 5,0, мышьяк – 3,0, кадмий – 1,0, ртуть – 1,0; содержание пестицидов, мг/кг, не более: ГХЦГ (сумма изомеров) – 0,1, ДДТ и его метаболиты – 0,1, гептахлор – не допускается (<0,002), алдрин - не допускается (<0,002); микробиологические показатели: КМАФАнМ, КОЕ/г, не более - 5×10^4 , БГКП (колиформы), в 0,1 г – не допускаются, E.coli, в 1,0 г – не допускаются, патогенные, в т.ч. сальмонеллы, в 10 г – не допускаются, дрожжи и плесени, КОЕ/г, не более – 100.

В ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» в представленном образце было проведено определение содержания свинца и кадмия (ГОСТ 26929-94, ГОСТ 30178-96), мышьяка (ГОСТ Р 51766-2001), ртути (ГОСТ Р 54639-2011), пестицидов (МУ 4120-86, МУ

2142-80), микробиологических показателей (ГОСТ 10444.15-94, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91, ГОСТ 31747-2012, ГОСТ 30726-2001, ГОСТ 31659-2012 (ISO 6579:2002), ГОСТ 10444.12-2013) (протокол № 458/0831/10-18 от 10.09.2018 г.).

Результаты исследования представлены в таблицах 2 и 3.

Таблица 2

Показатель	Результаты исследований	Допустимый уровень ТР ТС 021/2011
Свинец, мг/кг	0,037 ($\pm 10\%$)	не более 5,0
Мышьяк, мг/кг	0,017 ($\pm 35\%$)	не более 3,0
Кадмий, мг/кг	0,013 ($\pm 10\%$)	не более 1,0
Ртуть, мг/кг	не обнаружено	не более 1,0
Пестициды, мг/кг: ГХЦГ (сумма изомеров)	не обнаружено	не более 0,1
ДДТ и его метаболиты	не обнаружено	не более 0,1
гептахлор	не обнаружено	не допускается
алдрин	не обнаружено	не допускается

Таблица 3

Показатель	Результаты исследований	Допустимый уровень ТР ТС 021/2011
КМАФАнМ, КОЕ/г	Менее 5	не более 5×10^4
БГКП	в 0,1 г не обнаружены	в 0,1 г не допускаются
E.coli	в 1,0 г не обнаружены	в 1,0 г не допускаются
Патогенные, в т.ч. сальмонеллы	в 10 г не обнаружены	в 10 г не допускаются
Дрожжи, КОЕ/г	менее 5	не более 100
Плесени, КОЕ/г	менее 5	

По показателям безопасности продукция соответствует ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции».

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Представленная на экспертную оценку для целей Государственной регистрации продукция - биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg"), производства "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США, по результатам проведенной санитарно-эпидемиологической экспертизы соответствует действующим законодательным актам и нормативным требованиям к качеству и безопасности, установленным для данного вида пищевой продукции, в том числе требованиям Технических регламентов Таможенного союза ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции», ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки» ТР ТС

029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов, Приложения № 3 к Изменениям Единым требованиям Таможенного союза ЕврАзЭС «Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)», ТР ТС 005/2011 "О безопасности упаковки" и технологических вспомогательных средств» и нормативно-технической документации изготовителя.

Наименование продукции:

Биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg").

Изготовитель: "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США.

Получатель свидетельства о государственной регистрации: ООО "Эликсир", РФ, 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22.

Гигиенические показатели:

Содержит пищевые добавки: E450vi, E460i, E570, E468, E470, E551;

Биологически активные вещества:

содержание фолиевой кислоты, мкг/таблетка – 400;

Пищевая ценность продукта (1 капсула): жиры - 0 г, белок – 0 г, углеводы – 0 г; энергетическая ценность: 0 ккал/0 кДж.

Гигиеническая характеристика:

содержание токсичных элементов, мг/кг, не более: свинец – 5,0, мышьяк – 3,0, кадмий – 1,0, ртуть – 1,0; содержание пестицидов, мг/кг, не более: ГХЦГ (сумма изомеров) – 0,1, ДДТ и его метаболиты – 0,1, гептахлор – не допускается (<0,002), алдрин - не допускается (<0,002); микробиологические показатели: КМАФАнМ, КОЕ/г, не более - 5×10^4 , БГКП (колиформы), в 0,1 г – не допускаются, E.coli, в 1,0 г – не допускаются, патогенные, в т.ч. сальмонеллы, в 10 г – не допускаются, дрожжи и плесени, КОЕ/г, не более – 100.

Область применения: в качестве биологически активной добавки к пище – дополнительного источника фолиевой кислоты.

Рекомендуемая дозировка: взрослым по 1 таблетке 1 раз в день во время еды.

Продолжительность приема – 4 недели.

Перед применением рекомендуется проконсультироваться с врачом.

Условия реализации: через аптечную сеть, специализированные отделы торговой сети.

Срок годности – 36 месяцев.

Условия хранения: в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте, при температуре 15-30° С .

Противопоказания: индивидуальная непереносимость компонентов БАД, беременность, кормление грудью,

Информация, наносимая на этикетку: Биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg").

Название продукта, ингредиентный состав, форма выпуска, упаковка, область применения, рекомендации по применению, противопоказания, дата выработки, срок

годности, условия хранения, номер и дата выдачи свидетельства о государственной регистрации, изготовитель, страна. Не является лекарственным средством.

БАД к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") не является лекарственным средством и не может заменять лекарства. На этикетке, в инструкции по применению, рекламе и т.д. БАД к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") не допускается указание информации о ее лечебном эффекте.

Материалы Экспертного заключения ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» не являются основанием для вынесения на этикетку продукции «Рекомендовано или одобрено ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии».

Перепечатка и использование текста данного заключения полностью или частично для рекламных или иных целей без письменного разрешения ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» запрещены.

Приложение: протокол исследований БАД к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg") ИЛЦ (аттестат аккредитации испытательной лаборатории (центра) № РОСС RU.0001.21ИП14, соответствует требованиям ГОСТ ИСО/МЭК 17025-2009) № 458/0831/10-18 от 10.09.2018 на 2 страницах.

Заместитель председателя
экспертного совета,
главный эксперт,
профессор, д.м.н.



Батурин

Исп.: Багрянцева О.В., тел.: 698-54-05
Коденцова В.М.
Калинин А.Я.
Погожева А.В.

**Федеральное государственное бюджетное учреждение науки
Федеральный исследовательский центр питания, биотехнологии и безопасности пищи
(ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии»)**

Адрес места нахождения: 109240, г. Москва, Устьинский проезд, д. 2/14.
Адрес места осуществления деятельности ИЛЦ: 109240, г. Москва, Устьинский проезд, д. 2/14, стр. 1
Телефон: 8 (495) 698-53-46; факс: 8 (495) 698-53-79.
Электронный адрес: mailbox@ion.ru

Испытательный лабораторный центр (ИЛЦ)

Аттестат аккредитации
испытательной лаборатории (центра)
№ РОСС RU.0001.21ИП14

выдан:
Федеральной службой по аккредитации



УТВЕРЖДАЮ

Зам. руководителя ИЛЦ
ФГБУН «ФИЦ питания и
биотехнологии»,
Д.М.Н., профессор

А.К. Батурин

СВОДНЫЙ ПРОТОКОЛ ИССЛЕДОВАНИЙ (ИСПЫТАНИЙ)

№ 458/0831/10-18 от 10 сентября 2018 г.

Наименование образца	Шифр образца	Дата приема образца
Биологически активная добавка к пище "Фолиевая кислота 400 мкг" ("Folic Acid 400 mcg")	458.18	24.07.2018

1. Заявка (письмо) на проведение испытаний (исследований): 458/6 24.07.2018
(номер: п/п(б)) (дата)

2. Заявитель: ООО "Эликсир", РФ, РФ, 127051, г. Москва, Цветной бульвар, д. 30, стр. 1, эт. 3, пом. I, ком. 14, офис 22
(наименование организации, адрес места нахождения)

Изготовитель: "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 5774, West Pico blvd., Los Angeles, California 90019, США; адрес производства: "NUTRICARE INTERNATIONAL", 8 Henderson Drive, West Caldwell, NJ 07004, США; адрес филиала производства: "NUTRICARE INTERNATIONAL, INC." 311 N.Robertson Blvd. Suite 302 Beverly Hills, CA 90211, США
(наименование организации, адрес производства)

5. Вид испытания (исследования):

САНИТАРНО-МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ

Шифр образца	Наименование определяемого показателя	Полученное значение	Погрешность (неопределенность)	Методика проведения исследований (испытаний)	Примечание
458.18	Количество мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов (КМАФАнМ)	Менее 5 КОЕ/г	-	ГОСТ 10444.15-94, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Бактерии	В 0,1 г	-	ГОСТ 31747-2012,	-

	группы кишечных палочек (БГКП), в массе продукта	не обнаружены		ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	
458.18	E.coli, в массе продукта	В 1,0 г не обнаружены	-	ГОСТ 30726-2001, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Патогенные микроорганизмы, в т.ч. сальмонеллы, в массе продукта	В 10 г не обнаружены	-	ГОСТ 31659-2012 (ISO 6579:2002), ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Плесени	Менее 5 КОЕ/г	-	ГОСТ 10444.12-2013, ГОСТ 31904-2012, ГОСТ 26669-85, ГОСТ 26670-91	-
458.18	Дрожжи	Менее 5 КОЕ/г	-		-

САНИТАРНО-ХИМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ

Шифр образца	Наименование определяемого показателя	Полученное значение	Погрешность (неопределенность)	Методика проведения исследований (испытаний)	Примечание
1	2	3	4	5	6
456.18	Свинец	0,037 мг/кг	10%	ГОСТ 26929-94, ГОСТ 30178-96	-
456.18	Мышьяк	0,017 мг/кг	35%	ГОСТ Р 51766-2001	-
456.18	Кадмий	0,013 мг/кг	10%	ГОСТ 26929-94, ГОСТ 30178-96	-
456.18	Ртуть	Не обнаружено (предел обнаружения 0,0025±0,0005 мг/кг)	-	ГОСТ Р 54639-2011	-
456.18	Гексахлорциклопексан (ГХЦГ), (α-,β-,γ-изомеры)	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 4120-86	-
456.18	Дихлородифенилтрихлорометилметан (ДДТ) и его метаболиты	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 4120-86	-
456.18	Гептахлор	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 2142-80	-
456.18	Алдрин	Не обнаружено (предел обнаружения 0,001 мг/кг)	-	МУ 2142-80	-

Ведущий научный сотрудник,
доктор биологических наук

(должность, ученая степень, научное звание)

Ведущий инженер по качеству

(должность, ученая степень, научное звание)

Результаты исследований (испытаний), представленные в настоящем протоколе, относятся только к представленным образцам.

Копирование и(или) воспроизведение сведений, содержащихся в настоящем протоколе, без согласования с ИЛЦ – запрещено!

Багрянцева О.В.

(фамилия, инициалы)

Кулаков С.А.

(фамилия, инициалы)