

Документы, предоставляемые заявителем для целей государственной регистрации специализированных продуктов питания, детского питания, спортивного питания зарубежного производства

1. Легализованные документы (Апостиль либо консульская легализация):

- 1.1 Доверенность на российскую компанию на право регистрации продукции. Выдается производителем.
- 1.2 Копия Сертификата безопасности - документ удостоверяющий, что продукция безопасна для человека. Выдается государственными органами страны производителя.
(Это может быть также Сертификат свободной продажи или Сертификат происхождения, которые также выдаются государственными органами страны происхождения товара).
- 1.3 Копия документа, подтверждающего соответствие условий производства национальным или международным стандартам. Это может быть лицензия на производство, сертификат GMP, ISO, разрешение на производство специализированных продуктов питания (или БАД) и т.п. (заверенная копия).
- 1.4 Копия документа, подтверждающего регистрацию производителя в качестве юридического лица

Эти четыре документы должны быть легализованы и переведены в последующем в России, перевод заверен нотариально. (Апостиль оформляется на территории страны производителя.)

2. Документы, заверенные подписью и печатью производителя:

- 2.1 Технологическая схема производства. Документы (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкций, спецификации, и др.), по которым осуществляется изготовление импортной продукции;
- 2.2 Документ о полном ингредиентном составе продукта (для продуктов, содержащих части растений, указывается их ботаническое название на латинском языке, форма и способ получения, также содержащие информацию об «активных веществах» продукта (например: флавоноиды, витамины, минералы, полисахаридные соединения, аминокислоты и т.д.);
- 2.3 Потребительская (или тарная) этикетка или ее проект на русском языке, заверенный печатью и подписью производителя или заявителя, а также образец оригинальной этикетки;
- 2.4 Инструкция по применению, листок-вкладыш, аннотация и др., (в случае, если вся необходимая информация не может быть размещена на этикетке);
- 2.5 Пояснительная записка, содержащая научное обоснование композиционного состава продукта, научно обоснованные рекомендации по, противопоказания, ограничения по применению (при их наличии);
- 2.6 Декларация об использовании или отсутствии в составе продукта компонентов, содержащих гормоны и пестициды;
- 2.7 Декларация об использовании или отсутствии в составе продукта компонентов, полученных из генетически модифицированных организмов (ГМО);
- 2.8 Декларация об отсутствии в составе продукта компонентов и веществ, обладающих наркотическим и психотропным действием, сильнодействующих веществ из списка WADA;
- 2.9 Декларация об использовании или отсутствии в составе продукта компонентов, полученных с помощью нанотехнологий;
- 2.10 Акт отбора образцов (проб), в котором указывается дата, место отбора образцов, их количество, наименование продукции, местонахождение юридического лица предприятия-изготовителя, дата производства продукции, фамилии, должности и подписи лиц, отбиравших образцы;
- 2.11 Декларация производителя о качестве и безопасности продукции и образцов.
- 2.12 Сертификат анализа (копию) на серию поставляемых образцов.

Образцы:

Необходимо представить из расчета по 500 г чистого веса продукта.

Дополнительно: (с 01.07.2013 г.):

От российского заявителя на регистрацию (или импортера БАД) предоставляется
Декларация о соответствие продукта требованиям Технического регламента Таможенного Союза ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции» и Технического регламента Таможенного Союза ТР ТС 022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки».