

Перечень документов, необходимых для регистрации биологически-активных добавок к пище, производимого на территории Таможенного союза

1. Документы, подтверждающие регистрацию производителя в качестве юридического лица
2. Доверенность от производителя на заявителя (по применимости)
3. Документ, подтверждающий соответствие условий производства (санитарно-эпидемиологическое заключение о соответствии условий производства требованиям Роспотребнадзора или акт осмотра помещения, выданный органами местного Роспотребнадзора), договор аренды (или о собственности) на производственные помещения
4. Технические условия, технологическая инструкция, рецептура, спецификация
5. Схема технологического процесса
6. Сертификаты на применяемое сырье и материалы
7. Документ о полном ингредиентном составе БАД (в случае содержания в составе частей растений, указывается их ботаническое название на латинском языке, форма и способ получения; указывается информация об активных веществах продукта, например: флавоноидах, витаминах, минералах, полисахаридных соединениях, аминокислотах и т.д.)
8. Пояснительная записка, содержащая научное обоснование композиционного состава БАД, информацию по каждому активному компоненту, научно обоснованные рекомендации по применению с указанием продолжительности приема, противопоказания (при их наличии).
9. Декларации производителя о наличии/отсутствии в составе БАД:
 - а) психотропных, наркотических, ядовитых, сильнодействующих веществ, допинговых веществ, определенных действующим списком WADA;
 - б) наноматериалов;
 - в) гормонов, пестицидов;
 - г) генно-инженерно-модифицированных (трансгенных) организмов и микроорганизмов (ГМО), синтетических лекарственных средств.
10. Инструкция (рекомендации, руководство) по применению БАД
11. Акт отбора образцов, с указанием наименования продукции, даты, места отбора образцов, их количества, адреса производителя, даты производства продукции; фамилии, должности и подписи лиц, отбравших образцы