

Перечень документов, необходимых для регистрации биологически-активных добавок к пище, зарубежного производства

1. Доверенность от зарубежного производителя на российскую компанию, которая выступает в качестве заявителя при государственной регистрации (Апостиль)
2. Договор между заявителем и зарубежным производителем
3. Документ, подтверждающий регистрацию производителя в качестве юридического лица (Апостиль)
4. Документ, подтверждающий безопасность и соответствие продукции требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается (например: сертификат качества, сертификат анализа, сертификат свободной продажи Free Sale) (Апостиль)
5. Документ, подтверждающий соответствие условий производства национальным или международным стандартам. Например, лицензия на производство, сертификат GMP, ISO, разрешение на производство БАД (Апостиль)
6. Документы, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры и т.п.)
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. Проект этикетки на русском языке
12. 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
13. Документ о качестве на серию (партию) поставляемых образцов