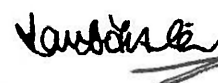


TO ALL TO WHOM these presents shall come

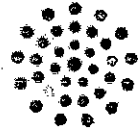
I IAN ALASTAIR FISHER of the City of Liverpool in England Notary Public by Royal Authority duly authorised admitted and sworn and practising in the said City DO HEREBY CERTIFY AND ATTEST that the attached document consisting of six pages is a true and complete copy of the original CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER of Thompson & Capper Limited whose site address is 1-13 Hardwick Road Astmoor Industrial Estate Runcorn Cheshire WA7 1PH United Kingdom I having carefully compared the said copy with the original and found the same to agree therewith

IN FAITH AND TESTIMONY whereof I have hereunto subscribed my hand and affixed my Notarial Seal of Office at the said City this Twenty-eighth day of October in the year of Our Lord Two Thousand and Fifteen



Notary Public
26 Exchange Street East,
Liverpool, L2 3PH
England





MHRA
Regulating Medicines and Medical Devices

MHRA

151 Buckingham Palace Road
London SW1W 9SZ
United Kingdom

mhra.gov.uk

RESTRICTED – COMMERCIAL
Mrs AL Lambert
THOMPSON & CAPPER LIMITED
1-13 HARDWICK ROAD
ASTMOOR INDUSTRIAL ESTATE
RUNCORN
WA7 1PH
UNITED KINGDOM

Medicines and Healthcare
Products Regulatory Agency



UK MIA 1359 Insp GMP 1359/700383-0005



Medicines and Healthcare products Regulatory Agency

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC.

The competent authority of the United Kingdom confirms the following:

The manufacturer	THOMPSON & CAPPER LIMITED
Site address	1-13 HARDWICK ROAD ASTMOOR INDUSTRIAL ESTATE RUNCORN WA7 1PH UNITED KINGDOM

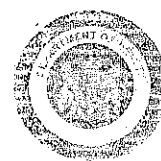
Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. MIA 1359 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: The Human Medicines Regulations 2012 (SI 2012/1916).

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 01/06/2015, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

This certificate is only valid when presented with all pages and both parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear please contact the issuing authority.



Part 2

Human Medicinal Products

1. MANUFACTURING OPERATIONS

1.1 Sterile products

Not Authorised

1.2 Non-sterile products

1.2.1 Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)

1.2.1.1 Capsules, hard shell

1.2.1.8 Other solid dosage forms

1.2.1.13 Tablets

1.2.1.17 Other non-sterile medicinal products

Other solid dosage forms, Sachets and sticks.

1.3 Biological medicinal products

Not Authorised

1.4 Other products or manufacturing activity

1.4.1 Manufacture of

1.4.1.1 Herbal products

1.4.1.2 Homeopathic products

1.4.1.3 Other

Anthroposophic remedy.

1.5 Packaging

1.5.1 Primary packaging

1.5.1.2 Capsules, soft shell

1.5.2 Secondary packaging

1.6 Quality control testing

1.6.3 Chemical/physical

2. IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

2.1 Quality control testing of imported medicinal products

Not Authorised

2.2 Batch certification of imported medicinal products



Not Authorised

2.3 Other importation activities
Not Authorised



3. MANUFACTURING OPERATIONS

- 3.1 Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis**
Not Authorised

- 3.2 Processing Activities of Active Substance from Natural Sources**
Not Authorised

- 3.3 Manufacture of Active Substance using Biological Processes**
Not Authorised

- 3.4 Manufacture of sterile active substance**
Not Authorised

- 3.5 General Finishing Steps**
Not Authorised

- 3.6 Quality Control Testing**
Not Authorised

- 4 Other Activities**
Not Authorised



Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

N/A

1. Building(s)/Area(s)

N/A

2. Room(s)

N/A

3. Line(s) Equipment(s)

N/A

4. QC testing

N/A

5. Medicinal Product(s)/IMP(s)

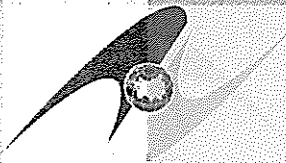
N/A

**Name of the authorised person of the
Competent Authority of the United Kingdom**

Ian Holloway
GMP Inspector
ian.holloway@mhra.gsi.gov.uk

Date: 13/10/2015





**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Комитет госсанэпиднадзора Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Председатель комитета, Главный государственный санитарный врач Республики Казахстан

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ KZ.16.01.78.003.E.000878.02.12 от 13.02.2012 г.

Продукция:

Биологически активная добавка к пище: Комплекс "Мультивитамины и минералы для детей Wellness" (Wellness Kids Multivitamins and Minerals), в упаковке 21 жевательная таблетка.
Изготовлена в соответствии с документами: Спецификация. Изготовитель (производитель): "Vitameх Production AB", Berslagsgatan 9, SE-601 16 Norrköping, Швеция. Получатель: ТОО "Орифлэйм", ул. Тулебаева, 38/61, г. Алматы, Республика Казахстан.

(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

соответствует

Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) №299 от 28 мая 2010 г. прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования для реализации населению через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговой сети в качестве биологически активной добавки к пище

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

Экспертное заключение Экспертного совета по регистрации БАД к пище, детского питания и пищевых добавок МЗ РК от 17 января 2012 г №03/ЭС 00192-12 Испытательная лаборатория ТОО "НУТРИТЕСТ" протокол испытаний №2641 от 8 декабря 2011 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

Ж.Бекшин

(Ф.И.О. / подпись)

М.П.

№ 0020669



ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ГУ «РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР ГИГИЕНЫ, ЭПИДЕМИОЛОГИИ И ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ»

(информационный адрес)

Главный врач ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

(функциональный адрес)

г. Минск

(полное наименование государственного учреждения)

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации

№ BY 70.06.01.003.E.000707.02.15 от 02.02.2015

Продукция

БАД к пище Wellness BY ORIFLAME Комплекс «Мультивитамины и минералы для женщин (Mildobalpin & Miletal) мексеп) в таблетках по 1060 мг № 60. Состав, рекомендации по применению, противопоказаниям согласно приложению к свидетельству. Приложение к свидетельству о государственной регистрации на 1 стр. Область применения: для реализации через аптеки и использования. Информация из маркировки согласована с МЗ РБ (письмо от 06.10.2012г. №14-18-01/1346). Изготовитель: Vitaflex Production, ШВЕЦИЯ (адрес: Växjösgatan 9, SE-40116 Norrköping). Получатель: Орифлэм Косметикс ИООО УНП: 190847659 г. Минск, БЕЛАРУСЬ (адрес: г. Минск, ул. Бирюкова, 10А)

(наименование продукции, наименование и тип, технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя/производителя, получателя)

соответствует

Техническому регламенту Таможенного союза ТР ТС 021:2011 «О безопасности пищевой продукции» Техническому регламенту Таможенного союза ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств». Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденным Комиссией Таможенного союза от 28.05.2010 г. № 298

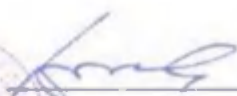
прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для реализации и использования

Настоящее свидетельство выдано на основании

Протокола исследования (испытания) № 0115/3413/14-01 от 29.08.2012 г. ГУ «Республиканский научно-практический центр гигиены» г. Минск, ул. Академическая, 8, СГР №BY 70.06.01.003.E.03400.10.12 от 20.10.2012 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Главный врач ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

 В.В. Гриш



BY № 0100762



ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ГУ "РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР ГИГИЕНЫ, ЭПИДЕМИОЛОГИИ И ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ"

Учрежденный приказом
Главный врач ГУ "Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья"

Учрежденный приказом
г. Минск

Администрация Общественно-политического объединения

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации

№ ВУ.70.06.01.003.Е.000709.02.15 от 02.02.2015

Продукция

БАД «Медиа Вейлза ВУ ORIFLAME Комплекс «Мультивитамины и минералы для мужчин» (MultiVitamin & Mineral man) в таблетках по 1050 мг №60. Состав, рекомендации по применению, противопоказаниям согласно приложению к свидетельству. Приложение к свидетельству о государственной регистрации на 1 стр.
Область применения: для реализации через аптеки и использования. Информация на маркировке согласована с МЗ РБ (письмо от 05.10.2012г. №14-18-01/1344). Изготовитель: Vitamea Production, ШВЕЙЦАРИЯ (адрес: Bergstrasse 8, SE-40116 Nottingham). Получатель: Орифлэм Косметик, ЮОО УМП 190567653 г. Минск, БЕЛАРУСЬ (адрес: г. Минск, ул. Бирюзова, 10А)

(наименование продукции, нормативные и/или технические документы, в соответствии с которыми производится, наименование и адрес изготовителя (производителя), получателя)

Соответствует

Техническому регламенту Таможенного союза ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции», Техническому регламенту Таможенного союза ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств», Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям в товарах подпадающим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) и/или решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 г. № 299

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для реализации и использования

Настоящее свидетельство выдано на основании

Протокола исследований испытаний № 01 (25/411/14-01 от 28.08.2012 г. ГУ "Республиканский научно-практический центр гигиены", г. Минск, ул. Академическая, в. СР № ВУ.70.06.01.003.Е.003422.10.12 от 20.10.2012 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Главный врач ГУ "Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья"


В.В. Гришь
М.П.


ВУ № 0100761