



**欧亚海关联盟（EACU）内部生产的健美补剂注册文件：**

1. 申请书；
2. 制造商认证的生产补充品所依据的文件的副本（标准、技术条件、法规、技术说明、规范、配方、成分规范）；
3. 制造商发出的书面通知，这种通知说明补充品符合制造所依据文件的要求；
4. 制造商关于补充品使用的文件（说明、手册、数据表、建议）或申请人认证的说明副本（如有）；
5. 申请人认证的申请商品标签（包装）或者其图样的复印件；
6. 抽样单；
7. 制造商关于转基因生物、纳米材料、激素、杀虫剂的声明；
8. 检测报告（卫生证书）、科学报告、专家意见；

*申请人对出具确认产品（货物）安全的文件所提供的文件的准确负责。*

