

Информация о составленных Годовых актах экспертизы,
направляемая в центральную базу данных ТПП России

1. Акт экспертизы №7551.021.11.55/07-23 дата 18.07.2023
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 17.07.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: Федеральное государственное бюджетное учреждение науки Институт биоорганической химии им. академиков М.М.Шемякина и Ю.А.Овчинникова Российской академии наук (ИБХ РАН) Российская Федерация, 117997, г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, дом 16/10.
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Возулим Р, раствор для инъекций 100 МЕ/мл, (катридж) 3 мл *1/5 (пачка картонная); (флакон) 10 мл * 1 (пачка картонная); (шприц-ручка)*1/5 (пачка картон-ная)	Инсулин растворимый (человеческий генно-инженерный)	21.20.10.119 Препараты для лечения сахарного диабета	регистрационное удостоверение ЛП-000293 от 17.02.2011, дата внесения изменений в РУ 20.08.2021 г	"Д3004"
2	Возулим Н, суспензия для подкожного введения, 100 МЕ/мл (картридж) 3 мл х 1/5 (пачка картонная); суспензия для подкожного введения, 100 МЕ/мл (шприц-ручка ДиспоПен) 3 мл х 1/5 (пачка картонная); суспензия для подкожного введения, 100 МЕ/мл (флакон) 10 мл х 1 (пачка картонная)	Инсулин-изофан, человеческий (генно-инженерный)	21.20.10.119 Препараты для лечения сахарного диабета	регистрационное удостоверение ЛП-000323 от 22.02.2011, дата внесения изменений в РУ 14.09.2021 г	"Д3004"

7. Заключение: На основании вышеизложенного установлено, что товар, указанный в п.6 настоящего акта, действительно Российского происхождения. Происхождение установлено в соответствии с Правилами определения страны происхождения товаров, утвержденными Соглашением о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года.