

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

1. Акт экспертизы №7/2474-1 дата 10.08.2023
2. Составлен: БЕЛОРУССКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА "МИНСКОЕ ОТДЕЛЕНИЕ"
3. Срок действия: 08.08.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: Производственное унитарное предприятие "ФреБор" Республика Беларусь, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, 6 этаж
6. Товары:

№	Наименование товара	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Доля стоимост и иностранных материалов	Критерий происхождения
1	Система универсальная медицинская трансфузионно-инфузионная УМС-1-1 однократного применения по ТУ 64-05838972-5-93	32.50.13.110 Устройства для переливания крови, компонентов крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	№ ФСЗ 2008/01983 от 27.01.2017	19,8 %	Д9018
2	Система инфузионная ПР-01 однократного применения по ТУ ВУ 600012098.010-2007	32.50.13.110 Устройства для переливания крови, компонентов крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	№ ФСЗ 2008/02241 от 30.01.2017	19,8 %	Д9018
3	Мочеприемники полимерные однократного применения по ТУ ВУ 600012098.020-2009	32.50.13.190 Мочеприемники и калоприемники однокомпонентные	№ ФСЗ 2011/10705 от 30.01.2017	19,6 %	Д3926
4	Проводник инфузионный однократного применения по ТУ РБ 05838972.007-95	32.50.13.110 Устройства для переливания крови, компонентов крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	№ ФСЗ 2008/01648 от 27.01.2017	13,9 %	Д9018

7. Заключение: На основании вышеизложенного установлено, что товар, указанный в п.6 настоящего акта, действительно происхождения Республики Беларусь. 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.