

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

1. Акт экспертизы №10648.021.11.55/09-23 дата 20.09.2023
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 19.09.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ЗАО "Фармфирма "Сотекс" Российская Федерация, 141345, Московская область, Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д.11
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Нейрокс® раствор для внутривенного и внутримышечного введения 50 мг/мл ампулы 2мл №10	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	21.20.10.230 Препараты для лечения нервной системы	ЛП-№(000316)-(РГ-RU) от 20.07.2021	"Д3004"
2	Нейрокс® раствор для внутривенного и внутримышечного введения 50 мг/мл ампулы 2мл №50	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	21.20.10.230 Препараты для лечения нервной системы	ЛП-№(000316)-(РГ-RU) от 20.07.2021	"Д3004"
3	Нейрокс® раствор для внутривенного и внутримышечного введения 50 мг/мл ампулы 5мл №5	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	21.20.10.230 Препараты для лечения нервной системы	ЛП-№(000316)-(РГ-RU) от 20.07.2021	"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.