

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

1. Акт экспертизы №002-11-00540 дата 09.02.2024
2. Составлен: Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 08.02.2025
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ООО "ГЕРОФАРМ" Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Леветинол® раствор для приема внутрь 100 мг/мл [раствор для приема внутрь, 100 мг/мл (флакон) 300 мл×1 + мерный шприц × 1 + адаптер × 1] × 1	Леветирацетам	21.20.10.233 Препараты противосудорожные	ЛП-004085 от 19.01.2017 (дата замены РУ 23.11.2021, срок действия 31.12.2025)	Д3004
2	Леветинол® раствор для приема внутрь 100 мг/мл [раствор для приема внутрь, 100 мг/мл (флакон) 300 мл×1 + мерный шприц × 1 + адаптер × 1] × 1	Леветирацетам	21.20.10.233 Препараты противосудорожные	ЛП-№(002832)-(РГ-RU) от 21.07.2023	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.