

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

1. Акт экспертизы №3461.021.11.54/03-24 дата 12.04.2024
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 11.04.2025
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: АО "Биннофарм" Российская Федерация, г. Зеленоград, Конструктора Гуськова ул, дом № 3, строение 1
6. Товары:

| № | Наименование товара | Международное непатентованное наименование | Код ОКПД ОК-034-2014 | Регистрационное удостоверение | Критерий происхождения |
|---|--|--|---|---|------------------------|
| 1 | Бинноферон альфа® раствор для внутривенного и подкожного введения 1 млн МЕ/0.3 мл, 3 млн МЕ/0.9 мл, 5 млн МЕ/0.5 мл, 6 млн МЕ/0.3 мл, 10 млн МЕ/1.0 мл, 12 млн МЕ/0.6 мл, 18 млн МЕ/0.9 мл | Интерферон альфа-2b | 21.20.10.213 Иммуномодуляторы | ЛП- №(001104)- (РГ-RU) от 03.08.2022г. | «Д3004 » |
| 2 | Эритропоэтин раствор для внутривенного и подкожного введения 500 МЕ/мл, 2000 МЕ/мл | Эпоэтин бета | 21.20.10.133 Препараты антианемические | ЛП- №(000382)- (РГ-RU) от 06.10.2021г. | «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.