

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

1. Акт экспертизы №9/121/000208 дата 18.06.2019
2. Составлен: КУРГАНСКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
3. Срок действия: 17.06.2020
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ООО "Велфарм" Российская Федерация, 125362, г. Москва, ул. Водников, д.2, офис 201
6. Наименование товара:

№ п/п	Наименование лекарственного препарата и его лекарственная форма	Международное непатентованное наименование лекарственного препарата	Реквизиты регистрационного удостоверения	КОД ОКПД	Критерий происхождения
1	Диклофенак Велфарм раствор для внутримышечного введения 25 мг/мл	Диклофенак	№ ЛП-004787 от 10.04.2018г.	21.20.10.221	Д 3004
2	Кетопрофен раствор для внутривенного и внутримышечного введения 50 мг/мл	Кетопрофен	№ ЛП-004815 от 19.04.2018г.	21.20.10.221	Д 3004
3	Дротаверин Велфарм раствор для внутривенного и внутримышечного введения 20 мг/мл	Дротаверин	№ ЛП-004788 от 08.02.2019г.	21.20.10.113	Д 3004
4	МетуцинВел раствор для внутривенного и внутримышечного введения 50 мг/мл	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	№ ЛП-004810 от 19.04.2018г.	21.20.10.239	Д 3004
5	Амлодивел таблетки 5 мг, 10 мг	Амлодипин	№ ЛП-004926 от 22.04.2019г.	21.20.10.147	Д 3004

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.
8. Критерий происхождения: "Д3004"