

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

1. Акт экспертизы №1001105/С дата 12.05.2021
2. Составлен: Торгово-промышленная палата Российской Федерации
3. Срок действия: 11.05.2022
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ФГБУ "НМИЦК им. ак.Е.И.Чазова" Минздрава России Российская Федерация, 121552, Москва, ул. 3-я Черепковская, д. 15 А
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Пууролаза®, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения, 2000000 МЕ (флакон) 2000000 МЕ x 1 (пачка картонная)	Проурокиназа	21.20.10.241 Препараты противопротозойные	Р N000028/01 от 17.10.2011(дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата - 10.01.2018)	"Д3004"
2	Гемаза®, лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 5000 МЕ (ампула) 5000 МЕ x 5 (пачка картонная)	Проурокиназа	21.20.10.261 Препараты для лечения заболеваний глаз	Р N001837/01 от 02.03.2009(дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата - 18.01.2018)	"Д3004"
3	Динисорб®, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 1 мг/мл (ампула) 10 мл x 10 (пачка картонная)	Изосорбида динитрат	21.20.10.144 Вазодилаторы периферические	ЛСР-003821/08 от 19.05.2008(дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственн	"Д3004"

				ого препарата - 10.01.2018)	
--	--	--	--	-----------------------------------	--

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.